

SG-VAC LIVE Żywe, liofilizowane
komórki Salmonella enterica
subsp. enterica serowar
Gallinarum/pullorumatenuowany
szczep SGP695AV, nie mniej niż 2×10^8 CFU i nie więcej niż 1×10^9 CFU Liofilizat do
sporządzania zawiesiny doustnej

Autorizado

- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Gallinarum, strain SGP695AV, Live

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

SG-VAC LIVE Żywe, liofilizowane komórki Salmonella enterica subsp. enterica serowar Gallinarum/pullorumatenuowany szczep SGP695AV, nie mniej niż 2×10^8 CFU i nie więcej niż 1×10^9 CFU Liofilizat do sporządzania zawiesiny doustnej

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gallinas

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

1000000000.00 Unidad(es) formadora(s) de colinias / 1.00

Unidad(es) formadora(s) de colinias

Forma farmacéutica:

Liofilizado para suspensión oral

Tiempo de espera por vía de administración:**Administración en agua de bebida:**

-

Gallinas

- All relevant tissues. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI01AE01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Polonia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Fatro S.p.A.

Fecha de autorización de comercialización:

4/11/2016

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Fatro S.p.A.

Autoridad responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Número de autorización:

2577

Fecha de modificación del estado de la autorización:

4/11/2016

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet