

## Zoosaloral-H vakcina A.U.V.

No  
autorizado

- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Typhimurium, Live

### Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Zoosaloral-H vakcina A.U.V.

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Gallinas

---

**Vía de administración:**

Administración en agua de bebida o en leche

---

### Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

8.00 log10 Unidad(es) formadora(s) de colonias / 1.00 Unidad(es)/Dosis

---

**Forma farmacéutica:**

Liofilizado oral

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

## Administración en agua de bebida o en leche:

- 

### Gallinas

- Eggs. 23 Día
- Meat and offal. 23 Día
- Meat and offal. 23 Día
- Meat and offal. 23 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:

Anulado

---

### Autorizado en:

Hungría

---

### Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Hungarian](#)

Disponible únicamente en [Hungarian](#)

Disponible únicamente en [Hungarian](#)

Disponible únicamente en [Hungarian](#)

---

## 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](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Ceva-Phylaxia Zrt.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

8/07/1997

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

IDT Biologika GmbH

---

**Autoridad responsable:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Número de autorización:**

No se dispone de esta información para este medicamento.

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

8/07/1997

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)