

BIO-VAC SGP695 liofilizzato per sospensione orale per polli

Autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

BIO-VAC SGP695 liofilizzato per sospensione orale per polli

Principio activo:

Disponibile unicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollitas

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile unicamente en [English](#)

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

Forma farmacéutica:

Liofilizado para suspensión oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Pollitas

- Meat and offal. 0 Día

- Egg. 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:

Italia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

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:

22/04/2013

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Fatro S.p.A.

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

22/03/2021

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

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.