

# SALGEN, Lyofilizát pro perorální suspenzi

Autorisé

- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Typhimurium, strain ST CAL 16 Str+/Rif+/Enr-, Live

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

SALGEN, Lyofilizát pro perorální suspenzi

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

### Espèces cibles:

Poulet  
Oie  
Canard  
Dinde  
Faisan  
Pigeon

### Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais  
38000000.00 Colony forming unit / 1.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Lyophilisat pour suspension buvable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Administration dans l'eau de boisson:**

- 

**Poulet**

- Viande et abats. 14 day
- Egg. 14 day

- 

**Oie**

- Viande et abats. 14 day
- Egg. 14 day

- 

**Canard**

- Viande et abats. 14 day
- Egg. 14 day

- 

**Dinde**

- Viande et abats. 14 day
- Egg. 14 day

- 

**Faisan**

- Viande et abats. 14 day
- Egg. 14 day

- 

**Pigeon**

- Viande et abats. 14 day
-

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QI01AE01

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Tchéquie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Czech](#)

Disponible uniquement en [Czech](#)

Disponible uniquement en [Czech](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Bioveta a.s.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

11/03/1993

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Bioveta a.s.

---

**Autorité responsable:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numéro de l'autorisation:**

97/231/93-C

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

14/04/2008

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.