

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

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Poulet (poule)

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

1000000000.00 Colony forming unit / 1.00 Colony forming unit

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat pour suspension buvable

Temps d'attente par voie d'administration:**Administration dans l'eau de boisson:**

-

Poulet (poule)

- Tous les tissus éligibles. 0 day

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

QI01AE01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Pologne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Polish

Disponible uniquement en Polish

Disponible uniquement en Polish

Disponible uniquement en Polish

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:

Fatro S.p.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

4/11/2016

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

Fatro S.p.A.

Autorité responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numéro de l'autorisation:

2577

Date de modification du statut de l'autorisation:

4/11/2016

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet