

Zoosaloral-H vakcina A.U.V.

Nem
engedélyezett

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

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Zoosaloral-H vakcina A.U.V.

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

háziyúk

Alkalmazás módja:

Ivóvízbe/tejbe keverve

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatásereősség:

Csak itt érhető el [English](#)

8.00 log10 colony forming unit(s) / 1.00 unit(s)/dose

Gyógyszerforma:

Belsőleges liofilizátum

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Ivóvízbe/tejbe keverve:

-

házttyúk

- Eggs. 23 day
- Meat and offal. 23 day
- Meat and offal. 23 day
- Meat and offal. 23 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI01AE01

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Revoked

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

100 ml-es II-es típusú injekciós üvegben, gumidugóval és alumínium kupakkal zárva, kartondobozban 1x5000 adag, 12x 5000 adag

100 ml-es II-es típusú injekciós üvegben, gumidugóval és alumínium kupakkal zárva, kartondobozban 1x2000 adag, 12x 2000 adag

10 ml-es I-es típusú injekciós üvegben, gumidugóval és alumínium kupakkal zárva, kartondobozban 1x100 adag, 10x 1000 adag

10 ml-es I-es típusú injekciós üvegben, gumidugóval és alumínium kupakkal zárva, kartondobozban 1x500 adag

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Ceva-Phylaxia Zrt.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

8/07/1997

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

IDT Biologika GmbH

Felelős hatóság:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Engedély száma:

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

8/07/1997

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat