

SALGEN, Lyofilizát pro perorální suspenzi

Autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

SALGEN, Lyofilizát pro perorální suspenzi

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

polli
oca
anatra
tacchino
Fagiano
colombo

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

38000000.00 Unità formante colonie / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Liofilizzato per sospensione orale

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere:

•

polli

- carni e frattaglie. 14 giorno
- uova. 14 giorno

•

oca

- carni e frattaglie. 14 giorno
- uova. 14 giorno

•

anatra

- carni e frattaglie. 14 giorno
- uova. 14 giorno

•

tacchino

- carni e frattaglie. 14 giorno
- uova. 14 giorno

•

Fagiano

- carni e frattaglie. 14 giorno
- uova. 14 giorno

•

colombo

- carni e frattaglie. 14 giorno
-

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI01AE01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Repubblica Ceca

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Bioveta a.s.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

11/03/1993

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Bioveta a.s.

Autorità responsabile:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numero di autorizzazione:

97/231/93-C

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

14/04/2008

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.