

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 (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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