

# 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](http://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.