

Salmabic emulsija injekcijām vistām

Neautorizuotas

- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Enteritidis, strain PT B3, Inactivated
- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Enteritidis, strain PT C8, Inactivated
- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Typhimurium, strain PT 2(4+), Inactivated

Product identification

Vaisto pavadinimas:

Salmabic emulsija injekcijām vistām

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Višta dedeklė

Veislinis viščiukas)

Naudojimo būdas:

Leisti po oda

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik [English](#)
100000000.00 Colony forming unit / 1.00 unit(s)

Pateikiama tik [English](#)
100000000.00 Colony forming unit / 1.00 unit(s)

Pateikiama tik [English](#)
100000000.00 Colony forming unit / 1.00 unit(s)

Vaisto forma:

Injekcinė emulsija

Withdrawal period by route of administration:

Leisti po oda:

-

Višta dedeklė

-

Veislinis viščiukas)

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QI01AB01

Tiekimo teisinis statusas:

Pateikiama tik [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Registracijos statusas:

Surrendered

Authorised in:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Latvian](#)

Pateikiama tik [Latvian](#)

Additional information

Entitlement type:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Abic Polska Sp. z o.o.

Marketing authorisation date:

7/04/2011

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Abic Polska Sp. z o.o.

Atsakinga institucija:

Food And Veterinary Service

Registracijos pažymėjimo numeris:

V/NRP/11/0018

Registracijos statuso pasikeitimo data:

23/02/2022

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Documents

Preparato charakteristikų santrauka

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000097496>