

SG-VAC LIVE Żywe, liofilizowane
komórki Salmonella enterica
subsp. enterica serowar
Gallinarum/pullorumatenuowany
szczep SGP695AV, nie mniej niż
 2×10^8 CFU i nie więcej niż 1×10^9 CFU Liofilizat do
sporządzania zawiesiny doustnej

Dopuszczony

- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Gallinarum, strain SGP695AV, Live

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

SG-VAC LIVE Żywe, liofilizowane komórki Salmonella enterica subsp. enterica serowar Gallinarum/pullorumatenuowany szczep SGP695AV, nie mniej niż 2×10^8 CFU i nie więcej niż 1×10^9 CFU Liofilizat do sporządzania zawiesiny doustnej

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w angielski

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie w wodzie do picia

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

1000000000.00 Colony forming unit / 1.00 Colony forming unit

Postać farmaceutyczna:

Liofilizat do sporządzania zawiesiny doustnej

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie w wodzie do picia:

-

Chicken (hen)

- All relevant tissues. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI01AE01

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Opis opakowania:

Butelki ze szkła typu III, zamknięte korkiem gumowym i zabezpieczone aluminiowym kołnierzem. Pudełko tekturowe zawierające 1 butelkę 1000 dawek.

Butelki ze szkła typu III, zamknięte korkiem gumowym i zabezpieczone aluminiowym kołnierzem. Pudełko tekturowe zawierające 1 butelkę 2500 dawek.

Butelki ze szkła typu III, zamknięte korkiem gumowym i zabezpieczone aluminiowym kołnierzem. Pudełko tekturowe zawierające 10 butelek po 2500 dawek.

Butelki ze szkła typu III, zamknięte korkiem gumowym i zabezpieczone aluminiowym kołnierzem. Pudełko tekturowe zawierające 10 butelek po 1000 dawek.

Informacje dodatkowe

Typ uprawnień:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Fatro S.p.A.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

4/11/2016

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Fatro S.p.A.

Organ odpowiedzialny:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numer pozwolenia:

2577

Data zmiany statusu pozwolenia:

4/11/2016

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet