

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

Autorizado

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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Administração na água de bebida

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

1000000000.00 unidade formadora de colónias / 1.00 unidade formadora de colónias

Forma farmacêutica:

Liofilizado para suspensão oral

Intervalo de segurança por via de administração:

Administração na água de bebida:

-

Chicken (hen)

- All relevant tissues. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI01AE01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Polónia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Polish](#)

Disponível apenas em [Polish](#)

Disponível apenas em [Polish](#)

Disponível apenas em Polish

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês italiano

Titular da autorização de introdução no mercado:

Fatro S.p.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

4/11/2016

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Fatro S.p.A.

Autoridade responsável:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Número da autorização:

2577

Data da alteração do estado de autorização:

4/11/2016

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet