

Zoosaloral R

Não
autorizado

- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Typhimurium, (histidine-adenine auxotrophic), Live

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Zoosaloral R

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

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

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

Via de administração:

Alimento medicamentoso líquido

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

1000000.00 milhão de unidades formadoras de colónias / 1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Suspensão oral

Intervalo de segurança por via de administração:**Alimento medicamentoso líquido:**

-

Cattle (suckling calf)

- Meat and offal. 3 semana

-

Cattle

- Milk. 3 semana

- Meat and offal. 3 semana

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI02AE02

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Abandonada

Autorizado em:

Alemanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em alemão

Disponível apenas em alemão

Disponível apenas em alemão

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](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Ceva Tiergesundheit GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

3/01/1995

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

IDT Biologika GmbH

Autoridade responsável:

Paul-Ehrlich-Institut

Número da autorização:

214a/92

Data da alteração do estado de autorização:

15/11/2023

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.