

Zoosaloral H

Não
autorizado

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

Identificação do produto

Nome do medicamento:

Zoosaloral H

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Alimento medicamentoso líquido
Administração na água de bebida

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
100000000.00 unidade formadora de colónias / 1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Liofilizado para suspensão oral

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

-

Chicken

- Meat and offal. 21 dia

- Egg. 21 dia

Administração na água de bebida:

-

Chicken

- Meat and offal. 21 dia

- Egg. 21 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI01AE01

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Abandonada

Autorizado em:

Alemanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em German

Disponível apenas em German

Disponível apenas em German

Disponível apenas em German

Disponível apenas em German

Disponível apenas em German

Disponível apenas em German

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Ceva Tiergesundheit GmbH

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

5/08/1996

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

IDT Biologika GmbH

Autoridade responsável:

Paul-Ehrlich-Institut

Número da autorização:

469a/91

Data de alteração do estado de autorização:

12/05/2023

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085886>