

SALGEN, Lyofilizát pro perorální suspenzi

Autorizat

- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Typhimurium, strain ST CAL 16 Str+/Rif+/Enr-, Live

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

SALGEN, Lyofilizát pro perorální suspenzi

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Găină

Gâscă

Rață

Curcă

Fazan

Porumbel

Calea de administrare:

Administrare în apa de băut

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
38000000.00 Colony forming unit / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Liofilizat pentru suspensie orală

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare în apa de băut:

•

Găină

- Carne și organe. 14 zi
- Ou. 14 zi

•

Gâscă

- Carne și organe. 14 zi
- Ou. 14 zi

•

Rață

- Carne și organe. 14 zi
- Ou. 14 zi

•

Curcă

- Carne și organe. 14 zi
- Ou. 14 zi

•

Fazan

- Carne și organe. 14 zi
- Ou. 14 zi

•

Porumbel

- Carne și organe. 14 zi
-

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI01AE01

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Cehă](#)

Disponibile numai în [Cehă](#)

Disponibile numai în [Cehă](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Bioveta a.s.

Data autorizației de comercializare:

11/03/1993

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Bioveta a.s.

Autoritatea responsabilă:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numărul autorizației:

97/231/93-C

Data modificării statusului autorizației:

14/04/2008

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.