

# Zoosaloral-H vakcina A.U.V.

Neautorizat

- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Typhimurium, Live

## Identificarea produsului

**Denumirea medicamentului:**

Zoosaloral-H vakcina A.U.V.

**Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

**Specia țintă:**

Găină (femelă adultă)

**Calea de administrare:**

-

## Detalii produs

**Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

8.00 log10 unități formatoare de colonii / 1.00 unit(s)/dose

**Forma farmaceutică:**

Liofilizat oral

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

-:

•

**Găină (femelă adultă)**

- Ouă. 23 zi
- Carne și organe. 23 zi
- Carne și organe. 23 zi
- Carne și organe. 23 zi

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QI01AE01

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Revoked

---

**Autorizat în:**

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

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Maghiară](#)

Disponibile numai în [Maghiară](#)

Disponibile numai în [Maghiară](#)

Disponibile numai în [Maghiară](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

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

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

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

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Ceva-Phylaxia Zrt.

---

**Data autorizației de comercializare:**

8/07/1997

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

IDT Biologika GmbH

---

**Autoritatea responsabilă:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Numărul autorizației:**

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

---

**Data modificării statusului autorizației:**

8/07/1997

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)