

SG-VAC LIVE Žywe, 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

Oprávněný

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

Identifikácia lieku

Názov lieku:

SG-VAC LIVE Žywe, 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

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliánsky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Podanie v pitnej vode

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

1000000000.00 Colony forming unit / 1.00 Colony forming unit

Lieková forma:

Lyofilizát na perorálnu suspenziu

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Podanie v pitnej vode:

-

Chicken (hen)

- All relevant tissues. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI01AE01

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliánsky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Poľsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Poľsky](#)

Dostupné len v [Poľsky](#)

Dostupné len v [Poľsky](#)

Dostupné len v [Poľsky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Fatro S.p.A.

Dátum registrácie lieku:

4/11/2016

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Fatro S.p.A.

Zodpovedný orgán:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Číslo registrácie:

2577

Dátum zmeny stavu registrácie:

4/11/2016

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet