

Salmoporc, lyophilisate and solvent for suspension for injection / lyophilisate for use in drinking water

Oprávněný

- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Typhimurium, strain 421/125 (histidine-adenine auxotrophic), Live

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Salmoporc, lyophilisate and solvent for suspension for injection / lyophilisate for use in drinking water

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

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

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

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#)

[Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Perorálne použitie

Subkutánne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

500000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

Lieková forma:

Lyofilizát a rozpúšťadlo na injekčnú suspenziu

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Perorálne použitie:

-

Pig (suckling piglet)

- Meat and offal. 6 week

Subkutánne použitie:

-

Pig (sow for reproduction)

- Meat and offal. 6 week

-

Pig

- Meat and offal. 6 week

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI09AE02

Právny stav dodávky:

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

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Nemecko

Dostupné v:

Nemecko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

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:

Ceva Tiergesundheit GmbH

Dátum registrácie lieku:

25/07/2002

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Ceva-Phylaxia Zrt.

IDT Biologika GmbH

Zodpovedný orgán:

Paul-Ehrlich-Institut

Číslo registrácie:

PEI.V.02340.01.1

Dátum zmeny stavu registrácie:

14/06/2007

Referenčný členský štát:

Nemecko

Číslo postupu:

DE/V/0290/001

Dotknuté členské štáty:

Francúzsko Španielsko

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

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.