

SG-VAC LIVE Žywe, liofilizowane  
komórki Salmonella enterica  
subsp. enterica serowar  
Gallinarum/pullorumatenuowany  
szczep SGP695AV, nie mniej niż  $2 \times 10^8$  CFU i nie więcej niż  $1 \times 10^9$  CFU Liofilizat do  
sporządzania zawiesiny doustnej

Ima  
dovoljenje  
za promet

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

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

SG-VAC LIVE Žywe, liofilizowane komórki Salmonella enterica subsp. enterica serowar Gallinarum/pullorumatenuowany szczep SGP695AV, nie mniej niż  $2 \times 10^8$  CFU i nie więcej niż  $1 \times 10^9$  CFU Liofilizat do sporządzania zawiesiny doustnej

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

### Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pot uporabe:**

Dajanje v vodo za pitje

---

## Podatki o zdravilu

**Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v [English](#)

1000000000.00 Colony forming unit / 1.00 Colony forming unit

---

**Farmaceutska oblika:**

Liofilizat za peroralno suspenzijo

---

**Karenca glede na pot uporabe:**

**Dajanje v vodo za pitje:**

- 

**Chicken (hen)**

- All relevant tissues. 0 day

---

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QI01AE01

---

**Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Valid

---

**Ima dovoljenje za promet v:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [Polish](#)

---

## Dodatne informacije

### **Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#)

---

### **Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Fatro S.p.A.

---

### **Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

4/11/2016

---

### **Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Fatro S.p.A.

---

### **Pristojni organ:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

### **Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

2577

---

### **Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

4/11/2016

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini  
obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)