

SALMOPAST

Разрешен

- Mannheimia haemolytica, Inactivated
- Pasteurella multocida, serotype D4, antigens
- Pasteurella multocida, serotype A3, antigens
- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Typhimurium, antigens O and H
- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Dublin, antigens O and H

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

SALMOPAST

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

овца

коза

Начин на приложение:

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

0.60 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

0.60 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

0.60 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

1.50 slow agglutination test unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

1.50 slow agglutination test unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Подкожно приложение:

-

говеда

- All relevant tissues. 0 day

-

овца

- All relevant tissues. 0 day

-

коза

- All relevant tissues. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (АТСvet) Код:

QI02AB

QI03AB

QI04AB

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

France

Описание на опаковката:

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Френски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Дата на разрешение за търговия:

7/01/1981

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Отговорен орган:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Номер на разрешението за търговия:

FR/V/8588182 8/1981

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

7/01/2011

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.