





Salmovir -inaktywowany wirus  
PMV-1 (szczep La Sota): nie mniej  
niż 1 j. ELISA;-inaktywowane  
komórki Salmonella (serotypy:  
S.typhi. S.paratyphi. A, S.  
paratyphi. C, S. typhimorium var.  
Copenhagen, S. anatum, S.  
senftenberg): nie mniej niż 1 j.  
ELISA dla każdego serotypu.(1 j.  
ELISA - ilość antygenu  
wystarczająca do uzyskania  
serokonwersji równej lub wyższej  
1,8 u szczepionego gołębia)  
Emulsja do wstrzykiwań

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Inactivated
- Salmonella enterica, subsp. enterica serovar Typhi, Inactivated
- Salmonella enterica, subsp. enterica serovar Paratyphi A, Inactivated
- Salmonella enterica, subsp. enterica serovar Paratyphi C, Inactivated
- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Typhimurium, strain Copenhagen, Inactivated
- Salmonella enterica, subsp. enterica serovar Anatum, Inactivated
- Salmonella enterica, subsp. enterica serovar Senftenberg, Inactivated

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Salmovir -inaktywowany wirus PMV-1 (szczep La Sota): nie mniej niż 1 j. ELISA;-  
inaktywowane komórki Salmonella (serotypy: S.typhi. S.parathypi. A, S. parathypi. C,  
S. typhimorium var. Copenhagen, S. anatum, S. senftenberg): nie mniej niż 1 j. ELISA  
dla każdego serotypu.(1 j. ELISA - ilość antygenu wystarczająca do uzyskania  
serokonwersji równej lub wyższej 1,8 u szczepionego gołębia) Emulsja do wstrzykiwań

---

### Активно вещество:

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

---

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

гъльб

---

### Начин на приложение:

Подкожно приложение

---

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в [English](#)

1.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 0.20 millilitre(s)

Налично само в [English](#)

1.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 0.20 millilitre(s)

Налично само в [English](#)

1.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 0.20 millilitre(s)

Налично само в [English](#)

1.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 0.20 millilitre(s)

Налично само в [English](#)

1.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 0.20 millilitre(s)

Налично само в [English](#)

1.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 0.20 millilitre(s)

Налично само в [English](#)

1.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 0.20 millilitre(s)

---

**Фармацевтична форма:**

Инжекционна/инфузионна емулсия

---

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Подкожно приложение:**

- 

**гълъб**

- All relevant tissues. 0 day

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QI01EA

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в [Polish](#)

Налично само в [Polish](#)

Налично само в [Polish](#)

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

15/11/1995

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

---

**Отговорен орган:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Номер на разрешението за търговия:**

0202

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

15/11/1995

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Листовка

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

### Данни върху опаковката

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

### Кратка характеристика на продукта

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062687>