

SALMOVAC injekčná emulzia pre holuby

Autoriseret

- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Enteritidis, Inactivated
- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Typhimurium, Inactivated

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

SALMOVAC injekčná emulzia pre holuby

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Due

Administrationsvej:

Subkutan anvendelse

Intramuskulær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

9.00 log10 plaque forming unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

9.00 log10 plaque forming unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, emulsion

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Subkutan anvendelse:

-

Due

- All relevant tissues. 0 dag Zero days

Intramuskulær anvendelse:

-

Due

- All relevant tissues. 0 dag Zero days

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI01EB

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Slovak](#)

Kun tilgængelig på [Slovak](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Dato for markedsføringstilladelse:

6/11/2001

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Ansvarlig myndighed:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markedsføringstilladelsesnummer:

97/088/01-S

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

6/11/2001

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.