

File downloaded on 2026-09-01

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

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 var. Copenhagen, Inactivated
- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Anatum, Inactivated
- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Senftenberg, Inactivated

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Taube

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

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

Verfügbar nur in [englisch](#)

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

Verfügbar nur in [englisch](#)

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

Verfügbar nur in [englisch](#)

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

Verfügbar nur in [englisch](#)

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

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

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

Darreichungsform:

Emulsion zur Injektion/Infusion

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

subkutane Anwendung:

-

Taube

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI01EA

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Polen

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in polieren

Verfügbar nur in polieren

Verfügbar nur in polieren

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

Zulassungsdatum:

15/11/1995

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

Zuständige Behörde:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Zulassungsnummer:

0202

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

15/11/1995

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

Dokumente

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.