

MYCOSALMOVIR, injekcinė emulsija balandžiams

Zugelassen

- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Senftenberg, Inactivated
- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Anatum, Inactivated
- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Typhimurium var. Copenhagen, Inactivated
- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Paratyphi C, Inactivated
- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Paratyphi A, Inactivated
- SALMONELLA TYPHI BACTERIA (INACTIVATED)
- Mycoplasma gallisepticum, Inactivated
- Pigeon paramyxovirus 1, Inactivated

Produktidentifikation

Arzneimittel:

MYCOSALMOVIR, injekcinė emulsija balandžiams

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](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Taube

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

1.00 Immunofluorescence units / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [englisch](#)

1.00 Immunofluorescence units / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [englisch](#)

1.00 Immunofluorescence units / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [englisch](#)

1.00 Immunofluorescence units / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [englisch](#)

1.00 Immunofluorescence units / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [englisch](#)

1.00 Immunofluorescence units / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [englisch](#)

1.00 Immunofluorescence units / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [englisch](#)

1.00 Immunofluorescence units / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Emulsion zur Injektion

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

QI01EA

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Litauen

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in litauisch

Verfügbar nur in litauisch

Verfügbar nur in litauisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

Zulassungsdatum:

20/10/2009

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

Zuständige Behörde:

State Food And Veterinary Service

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

2/11/2014

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

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