

File downloaded on 2026-09-01

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/el/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
antygeny 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

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

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

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά Ισπανικά Τσεχικά Δανέζικα Γερμανικά Εσθονός
Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Ουγγρικά Ολλανδικά Ρουμανικά
Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Οδός χορήγησης:

Υποδόρια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Γαλάκτωμα για ένεση/έγχυση

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Υποδόρια χρήση:

-

Pigeon

- All relevant tissues. 0 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QI01EA

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Πολωνικά

Διατίθεται μόνο σε Πολωνικά

Διατίθεται μόνο σε Πολωνικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

15/11/1995

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

Αρμόδια αρχή:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Αριθμός έγκρισης:

0202

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

15/11/1995

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Επισήμανση

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.