

SALMOPAST

Autorizado

- Pasteurella multocida, Serotype D, Inactivated
- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Typhimurium, Inactivated
- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Dublin, Inactivated
- Pasteurella multocida, Serotype A, Inactivated
- Mannheimia haemolytica, Inactivated

Product identification

Nombre del medicamento:

SALMOPAST

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Ovino

Caprino

Vía de administración:

Vía subcutánea

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

0.60 Unidad(es) de ensayo por inmunoabsorción ligado a enzimas / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

1.50 Unidad(es) de test de aglutinación lenta / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

1.50 Unidad(es) de test de aglutinación lenta / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

0.60 Unidad(es) de ensayo por inmunoabsorción ligado a enzimas / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

0.60 Unidad(es) de ensayo por inmunoabsorción ligado a enzimas / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Withdrawal period by route of administration:

Vía subcutánea:

- **Bovino**

- All relevant tissues. 0 Día

- **Ovino**

- All relevant tissues. 0 Día

- **Caprino**

- All relevant tissues. 0 Día

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QI02AB

QI03AB

QI04AB

Régimen jurídico de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Francia

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Marketing authorisation date:

7/01/1981

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoridad responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número de autorización:

FR/V/8588182 8/1981

Fecha del cambio de estado de la autorización:

7/01/2011

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

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000044321>