

File downloaded on 2026-06-14

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Salmovir -inaktivowany wirus PMV-1 (szczep La Sota): nie mniej niż 1 j. ELISA;-
inaktivowane 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

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Palomas

Vía de administración:

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)

1.00 Unidad(es) de ensayo por inmunoabsorción ligado a enzimas / 0.20 Mililitro(s)

Disponibile únicamente en [English](#)

1.00 Unidad(es) de ensayo por inmunoabsorción ligado a enzimas / 0.20 Mililitro(s)

Disponibile únicamente en [English](#)

1.00 Unidad(es) de ensayo por inmunoabsorción ligado a enzimas / 0.20 Mililitro(s)

Disponibile únicamente en [English](#)

1.00 Unidad(es) de ensayo por inmunoabsorción ligado a enzimas / 0.20 Mililitro(s)

Disponibile únicamente en [English](#)

1.00 Unidad(es) de ensayo por inmunoabsorción ligado a enzimas / 0.20 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Unidad(es) de ensayo por inmunoabsorción ligado a enzimas / 0.20 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Unidad(es) de ensayo por inmunoabsorción ligado a enzimas / 0.20 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Emulsión inyectable y para perfusión

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía subcutánea:

-

Palomas

- All relevant tissues. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI01EA

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Polonia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

Fecha de autorización de comercialización:

15/11/1995

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

Autoridad responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Número de autorización:

0202

Fecha de modificación del estado de la autorización:

15/11/1995

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Prospecto

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

Etiquetado

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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