

Salmabic emulsija injekcijām vistām

No
autorizado

- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Enteritidis, strain PT B3, Inactivated
- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Enteritidis, strain PT C8, Inactivated
- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Typhimurium, strain PT 2(4+), Inactivated

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Salmabic emulsija injekcijām vistām

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gallinas ponedoras

Pollos reproductores

Vía de administración:

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

100000000.00 Unidad(es) formadora(s) de colinas / 1.00 Unidad(es)

Disponible únicamente en [English](#)

100000000.00 Unidad(es) formadora(s) de colinas / 1.00 Unidad(es)

Disponible únicamente en [English](#)

100000000.00 Unidad(es) formadora(s) de colinas / 1.00 Unidad(es)

Forma farmacéutica:

Emulsión inyectable

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

QI01AB01

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Letonia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Disponible únicamente en [Latvian](#)

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:

Abic Polska Sp. z o.o.

Fecha de autorización de comercialización:

7/04/2011

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Abic Polska Sp. z o.o.

Autoridad responsable:

Food And Veterinary Service

Número de autorización:

V/NRP/11/0018

Fecha de modificación del estado de la autorización:

23/02/2022

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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