

# MYCOSALMOVIR, injekcinė emulsija balandžiams

Autorizado

- 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

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

MYCOSALMOVIR, injekcinė emulsija balandžiams

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)  
Disponible únicamente en [English](#)  
Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Palomas

---

**Vía de administración:**

Vía subcutánea

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
1.00 Unidad(es) de inmunofluorescencia / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)  
1.00 Unidad(es) de inmunofluorescencia / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)  
1.00 Unidad(es) de inmunofluorescencia / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)  
1.00 Unidad(es) de inmunofluorescencia / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)  
1.00 Unidad(es) de inmunofluorescencia / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)  
1.00 Unidad(es) de inmunofluorescencia / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)  
1.00 Unidad(es) de inmunofluorescencia / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)  
1.00 Unidad(es) de inmunofluorescencia / 1.00 Dosis

---

**Forma farmacéutica:**

Emulsión inyectable

---

**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:**

Lituania

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

---

## 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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

20/10/2009

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

---

**Autoridad responsable:**

State Food And Veterinary Service

---

**Número de autorización:**

No se dispone de esta información para este medicamento.

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

2/11/2014

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

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