

# SALMOPAST

Volitatud

- Mannheimia haemolytica, Inactivated
- Pasteurella multocida, serotype D4, antigens
- Pasteurella multocida, serotype A3, antigens
- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Typhimurium, antigens O and H
- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Dublin, antigens O and H

## Ravimi identifitseerimine

### Ravimi nimetus:

SALMOPAST

### Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

### Loomaliigid:

veis

lammas

kits

### Manustamisviis:

Subkutaanne

# Ravimiandmed

## Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) English

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

Termini tõlkekeel(ed) English

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

Termini tõlkekeel(ed) English

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

Termini tõlkekeel(ed) English

1.50 slow agglutination test unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Termini tõlkekeel(ed) English

1.50 slow agglutination test unit(s) / 1.00 millilitre(s)

---

## Ravimvorm:

Süstesuspensioon

---

## Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:

### Subkutaanne:

- 

#### veis

- All relevant tissues. 0 day

- 

#### lammas

- All relevant tissues. 0 day

- 

#### kits

- All relevant tissues. 0 day

---

## Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni

### (ATCvet) kood:

QI02AB

QI03AB

QI04AB

---

**Ravimi kuuluvus:**

Retseptiravim - veterinaarravim

---

**Müügiloa staatus:**

Valid

---

**Müügiluba riikides:**

Prantsusmaa

---

**Saadaval:**

Prantsusmaa

---

**Pakendi kirjeldus:**

Termini tõlkekeel(ed) [French](#)

Termini tõlkekeel(ed) [French](#)

Termini tõlkekeel(ed) [French](#)

Termini tõlkekeel(ed) [French](#)

Termini tõlkekeel(ed) [French](#)

---

## Lisateave

**Loa liik:**

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Ravimi müügiloa õiguslik alus:**

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Müügiloa hoidja:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Müügiloa kuupäev:**

7/01/1981

---

**Partii vabastamise tootmiskohad:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Vastutav asutus:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Müügiloa number:**

FR/V/8588182 8/1981

---

**Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:**

7/01/2011

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumendid

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.