

# Salmabic emulsija injekcijām vistām

Non  
autorisé

- 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

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

Salmabic emulsija injekcijām vistām

---

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

**Espèces cibles:**

Poulet (poule pondeuse)

Poulet (pour reproduction)

---

**Voie d'administration:**

Voie sous-cutanée

---

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais  
100000000.00 Colony forming unit / 1.00 unit(s)

Disponible uniquement en Anglais  
100000000.00 Colony forming unit / 1.00 unit(s)

Disponible uniquement en Anglais  
100000000.00 Colony forming unit / 1.00 unit(s)

---

### **Forme pharmaceutique:**

Emulsion injectable

---

### **Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QI01AB01

---

### **Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

### **Statut de l'autorisation:**

Abandonnée

---

### **Autorisé en:**

Lettonie

---

### **Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Latvian

Disponible uniquement en Latvian

---

## Informations complémentaires

### **Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

### **Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en Anglais Italian Latvian Norwegian

---

### **Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Abic Polska Sp. z o.o.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

7/04/2011

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Abic Polska Sp. z o.o.

---

**Autorité responsable:**

Food And Veterinary Service

---

**Numéro de l'autorisation:**

V/NRP/11/0018

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

23/02/2022

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.