

MYCOSALMOVIR, injekcinė emulsija balandžiams

Autorisé

- 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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

MYCOSALMOVIR, injekcinė emulsija balandžiams

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Pigeon

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1.00 Immunofluorescence units / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1.00 Immunofluorescence units / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1.00 Immunofluorescence units / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1.00 Immunofluorescence units / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1.00 Immunofluorescence units / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1.00 Immunofluorescence units / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1.00 Immunofluorescence units / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1.00 Immunofluorescence units / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Emulsion injectable

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

QI01EA

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Lituanie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

20/10/2009

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

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

Autorité responsable:

State Food And Veterinary Service

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

2/11/2014

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

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