

SALMOPAST

Engedélyezett

- 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

Termék azonosítása

Készítmény neve:

SALMOPAST

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

juh

kecske

Alkalmazás módja:

Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

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

Csak itt érhető el [English](#)

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

Csak itt érhető el [English](#)

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

Csak itt érhető el [English](#)

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

Csak itt érhető el [English](#)

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

Gyógyszerforma:

Szuszpenziós injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Subcutan alkalmazás:

-

szarvasmarha

- All relevant tissues. 0 day

-

juh

- All relevant tissues. 0 day

-

kecske

- All relevant tissues. 0 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI02AB

QI03AB

QI04AB

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

France

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

7/01/1981

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Felelős hatóság:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Engedély száma:

FR/V/8588182 8/1981

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

7/01/2011

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.