

# SALMOVAC iniekčná emulzia pre holuby

Autorizzato

- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Enteritidis, Inactivated
- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Typhimurium, Inactivated

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

SALMOVAC iniekčná emulzia pre holuby

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

colombo

### **Via di somministrazione:**

Uso sottocutaneo

Uso intramuscolare

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

9.00 log 10 unità formanti placca / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

9.00 log 10 unità formanti placca / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Emulsione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso sottocutaneo:**

- 

**colombo**

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno  
Zero days

**Uso intramuscolare:**

- 

**colombo**

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno  
Zero days

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QI01EB

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Slovacchia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Slovak](#)

Disponibile solo in [Slovak](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Pharmagal Bio spol. s r.o.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

6/11/2001

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Pharmagal Bio spol. s r.o.

---

**Autorità responsabile:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numero di autorizzazione:**

97/088/01-S

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

6/11/2001

---

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

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.