

SALMOPAST

Registruotas

- 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

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

SALMOPAST

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Avis

Ožka

Naudojimo būdas:

Leisti po oda

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

0.60 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

0.60 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

0.60 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.50 slow agglutination test unit(s) / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.50 slow agglutination test unit(s) / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinė suspensija

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti po oda:

-

Galvijai

- All relevant tissues. 0 d.

-

Avis

- All relevant tissues. 0 d.

-

Ožka

- All relevant tissues. 0 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QI02AB

QI03AB

QI04AB

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Galima įsigyti:

France

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Prancūzų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Rinkodaros leidimo data:

7/01/1981

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

Atsakinga institucija:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Registracijos numeris:

FR/V/8588182 8/1981

Registracijos statuso pasikeitimo data:

7/01/2011

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.