

# MYCOSALMOVIR, injekcinė emulsija balandžiams

Registruotas

- 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

## Vaisto identifikaciniai duomenys

### **Vaisto pavadinimas:**

MYCOSALMOVIR, injekcinė emulsija balandžiams

### **Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

---

**Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Balandis

---

**Naudojimo būdas:**

Leisti po oda

---

## Vaisto duomenys

**Veiklioji medžiaga ir stiprumas:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.00 Immunofluorescence units / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.00 Immunofluorescence units / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.00 Immunofluorescence units / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.00 Immunofluorescence units / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.00 Immunofluorescence units / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.00 Immunofluorescence units / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.00 Immunofluorescence units / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.00 Immunofluorescence units / 1.00 Dozė

---

**Vaisto forma:**

Injekcinė emulsija

---

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

QI01EA

---

**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](#)

---

**Pakuotės aprašymas:**

II tipo stiklo 20 ml talpos buteliukai po 100 dozių, užkimšti brombutilinės gumos kamšteliais ir apgaubti aliumininiais gaubteliais, kartoninėse dėžutėse po 1 vnt.

I tipo stiklo 10 ml talpos buteliukai po 50 dozių, užkimšti brombutilinės gumos kamšteliais ir apgaubti aliumininiais gaubteliais, kartoninėse dėžutėse po 1 vnt.

I tipo stiklo 10 ml talpos buteliukai po 20 dozių, užkimšti brombutilinės gumos kamšteliais ir apgaubti aliumininiais gaubteliais, kartoninėse dėžutėse po 1 vnt.

---

## 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:**

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

---

**Rinkodaros leidimo data:**

20/10/2009

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

---

**Atsakinga institucija:**

State Food And Veterinary Service

---

**Registracijos numeris:**

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

2/11/2014

---

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumentai

Combined File of all Documents