

SALMOPAST

Atļautas

- 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

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

SALMOPAST

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops

Aita

Kaza

Lietošanas veids:

subkutānai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

0.60 Cietfāzes enzīmu imūnosorbences testa vienība(s) / 1.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

0.60 Cietfāzes enzīmu imūnosorbences testa vienība(s) / 1.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

0.60 Cietfāzes enzīmu imūnosorbences testa vienība(s) / 1.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

1.50 lēnā aglutinācijas testa vienība(s) / 1.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

1.50 lēnā aglutinācijas testa vienība(s) / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceutiskā forma:

Suspensija injekcijām

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida: subkutānai lietošanai:

•

Liellops

- Visi attiecīgie audi. 0 diena

•

Aita

- Visi attiecīgie audi. 0 diena

•

Kaza

- Visi attiecīgie audi. 0 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QI02AB

QI03AB

QI04AB

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pieejams:

France

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [French](#)

Pieejamas tikai [French](#)

Pieejamas tikai [French](#)

Pieejamas tikai [French](#)

Pieejamas tikai [French](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Tiesiskais pamatojums, uz kuru neattiecas Direktīva 2001/82/EC

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Tirdzniecības atļaujas datums:

7/01/1981

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Atbildīgā iestāde:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Atļaujas numurs:FR/V/8588182 8/1981

Atļaujas statusa maiņas datums:7/01/2011

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.