

Salmabic emulsija injekcijām vistām

Nav
atļautas

- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Enteritidis, strain PT B3, Inactivated
- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Enteritidis, strain PT C8, Inactivated
- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Typhimurium, strain PT 2(4+), Inactivated

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

Salmabic emulsija injekcijām vistām

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Vista (dējējvīsta)

Cālis (vaislas cālis)

Lietošanas veids:

subkutānai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

100000000.00 Koloniju veidojošā vienība / 1.00 vienība(s)

Pieejamas tikai [English](#)

100000000.00 Koloniju veidojošā vienība / 1.00 vienība(s)

Pieejamas tikai [English](#)

100000000.00 Koloniju veidojošā vienība / 1.00 vienība(s)

Farmaceutiskā forma:

Emulsija injekcijām

**Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:
subkutānai lietošanai:**

-

Vista (dējējvista)

-

Cālis (vaislas cālis)

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QI01AB01

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Atsaukta

Atļautas:

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

Iepakojuma apraksts:

Vakcīna pildīta baltos APDE (augsta blīvuma polietilēna) 250 ml (500 devas) flakonos ar gumijas aizbāžņiem. Flakons noslēgts ar alumīnija uznavu, 32 mm, ar noplēšamu centru, kas izgatavota no oksidēta caurspīdīgu laku klāta alumīnija.

Vakcīna pildīta baltos APDE (augsta blīvuma polietilēna) 500 ml (1000 devas) flakonos ar gumijas aizbāžņiem. Flakons noslēgts ar alumīnija uznavu, 32 mm, ar noplēšamu centru, kas izgatavota no oksidēta caurspīdīgu laku klāta alumīnija.

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pieteikums imunoloģiskām veterinārajām zālēm (Direktīvas 2001/82/EC 13.(d) pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Abic Polska Sp. z o.o.

Tirdzniecības atļaujas datums:

7/04/2011

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Abic Polska Sp. z o.o.

Atbildīgā iestāde:

Food And Veterinary Service

Atļaujas numurs:

V/NRP/11/0018

Atļaujas statusa maiņas datums:

23/02/2022

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts