

Salmovir -inaktywowany wirus
PMV-1 (szczep La Sota): nie
mniej niż 1 j. ELISA;-

inaktywowane komórki

Salmonella (serotypy: S.typhi.
S.paratyphi. A, S. paratyphi. C,
S. typhimorium var.

Copenhagen, S. anatum, S.
senftenberg): nie mniej niż 1 j.
ELISA dla każdego serotypu.(1 j.

ELISA - ilość antygeny

wystarczająca do uzyskania

serokonwersji równej lub

wyższej 1,8 u szczepionego

gołębia) Emulsja do

wstrzykiwań

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Inactivated
- Salmonella enterica subsp. enterica serovar Typhi, Inactivated
- Salmonella enterica subsp. enterica serovar Paratyphi A, Inactivated
- Salmonella enterica subsp. enterica serovar Paratyphi C, Inactivated
- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Typhimurium, strain Copenhagen, Inactivated
- Salmonella enterica subsp. enterica serovar Anatum, Inactivated

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Salmovir -inaktiwowany wirus PMV-1 (szczep La Sota): nie mniej niż 1 j. ELISA;-
inaktiwowane komórki Salmonella (serotypy: S.typhi. S.parathypi. A, S. parathypi. C,
S. typhimorium var. Copenhagen, S. anatum, S. senftenberg): nie mniej niż 1 j. ELISA
dla każdego serotypu.(1 j. ELISA - ilość antygeny wystarczająca do uzyskania
serokonwersji równej lub wyższej 1,8 u szczepionego gołębia) Emulsja do wstrzykiwań

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Duif

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

1.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 0.20 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)

1.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 0.20 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)

1.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 0.20 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)

1.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 0.20 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)

1.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 0.20 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)

1.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 0.20 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)

1.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 0.20 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Emulsie voor injectie / infusie

Withdrawal period by route of administration:

Subcutaan gebruik:

- Duif
-

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI01EA

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Polen

Package description:

Alleen beschikbaar in [Polish](#)

Alleen beschikbaar in [Polish](#)

Alleen beschikbaar in [Polish](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

Marketing authorisation date:

15/11/1995

Productielocaties partijvrijgifte:

Biowet Pulawy Ltd.

Verantwoordelijke instantie:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Toelatingsnummer:

0202

Wijzigingsdatum status toelating:

15/11/1995

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062687>