

File downloaded on 2026-05-11

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/no/600000062687>

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 antygenu
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 var. Copenhagen, Inactivated
- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Anatum, Inactivated
- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Senftenberg, Inactivated

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Salmovir -inaktivert virus PMV-1 (stamme La Sota): ikke mindre enn 1 j. ELISA;-
inaktiverte celler Salmonella (serotyper: S.typhi. S.paratyphi. A, S. paratyphi. C,
S. typhimorium var. Copenhagen, S. anatum, S. senftenberg): ikke mindre enn 1 j. ELISA
for hver serotype.(1 j. ELISA - mengde antigen som er tilstrekkelig for å oppnå
serokonvertering lik eller høyere 1,8 i vaksinert duve) Emulsjon for injeksjon

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

duve

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1.00 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet / 0.20 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1.00 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet / 0.20 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1.00 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet / 0.20 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1.00 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet / 0.20 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1.00 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet / 0.20 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1.00 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet / 0.20 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1.00 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet / 0.20 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjons-/infusjonsvæske, emulsjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Subkutan bruk:

•

due

- Alt relevant vev. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI01EA

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

PL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Polsk](#)

Bare tilgjengelig i [Polsk](#)

Bare tilgjengelig i [Polsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettingstyppe:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søknad om veletablert bruk (Artikkel 13a i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

15/11/1995

Tilvirker for batchfrigivelse:

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

Ansvarlig myndighet:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Godkjenningsnummer:

0202

Status for endring av markedsføringstillatelse:

15/11/1995

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Package Leaflet

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Labelling

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.