

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, strain Copenhagen, Inactivated
- Salmonella enterica subsp. enterica serovar Anatum, Inactivated
- Salmonella enterica subsp. enterica serovar Senftenberg, Inactivated

Product identification

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 til 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

Product details

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
-

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](#)

Additional information

Rettighetstype:

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 Ltd.

Ansvarlig myndighet:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Godkjenningsnummer:

0202

Status for endring av markedsføringstillatelse:

15/11/1995

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

Documents

Pakningsvedlegg

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

Merking

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

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