

# SALMOVAC injekčná emulzia pre holuby

Dopuszczony

- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Typhimurium, Inactivated
- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Enteritidis, Inactivated

## Identyfikacja produktu

### Nazwa leku:

SALMOVAC injekčná emulzia pre holuby

---

### Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

---

### Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Droga podania:

Podanie podskórne

Podanie domięśniowe

---

## Szczegóły produktu

### Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

9.00 log10 plaque forming unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

9.00 log10 plaque forming unit(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Postać farmaceutyczna:**

Emulsja do wstrzykiwań

---

**Okres karencji w zależności od drogi podania:**

**Podanie podskórne:**

•

**Pigeon**

- All relevant tissues. 0 day Zero days

**Podanie domięśniowe:**

•

**Pigeon**

- All relevant tissues. 0 day Zero days

---

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QI01EB

---

**Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status pozwolenia:**

Valid

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w [Slovak](#)

Dostępne wyłącznie w [Slovak](#)

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#)

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Pharmagal Bio spol. s r.o.

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

6/11/2001

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Pharmagal Bio spol. s r.o.

---

**Organ odpowiedzialny:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numer pozwolenia:**

97/088/01-S

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

29/11/2022

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000027244>