

File downloaded on 2026-05-13

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

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

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

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#)
[francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#)
[islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie podskórne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

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

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

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

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

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

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

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

Dostępne wyłącznie w angielski

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

Dostępne wyłącznie w angielski

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

Dostępne wyłącznie w angielski

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

Postać farmaceutyczna:

Emulsja do wstrzykiwań / do infuzji

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie podskórne:

•

Pigeon

- All relevant tissues. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI01EA

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Butelki szklane typu I o zawartości 10 ml (20 dawek) zamykane korkiem z gumy bromobutyłowej oraz aluminiowym kapslem, w pudełku tekturowym)

Butelki szklane typu II o zawartości 20 ml (100 dawek) zamykane korkiem z gumy bromobutyłowej oraz aluminiowym kapslem, w pudełku tekturowym.

Butelki szklane typu I o zawartości 10 ml (50 dawek) zamykane korkiem z gumy bromobutyłowej oraz aluminiowym kapslem, w pudełku tekturowym.

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

15/11/1995

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

Organ odpowiedzialny:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numer pozwolenia:

0202

Data zmiany statusu pozwolenia:

15/11/1995

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Ulotka dla pacjenta

oznakowanie opakowań

Charakterystyka produktu leczniczego