

MYCOSALMOVIR, iniekcinė emulsija balandžiams

Dopuszczony

- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Senftenberg, Inactivated
- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Anatum, Inactivated
- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Typhimurium var. Copenhagen, Inactivated
- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Paratyphi C, Inactivated
- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Paratyphi A, Inactivated
- SALMONELLA TYPHI BACTERIA (INACTIVATED)
- Mycoplasma gallisepticum, Inactivated
- Pigeon paramyxovirus 1, Inactivated

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

MYCOSALMOVIR, iniekcinė emulsija balandžiams

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](#)

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 Immunofluorescence units / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

1.00 Immunofluorescence units / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

1.00 Immunofluorescence units / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

1.00 Immunofluorescence units / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

1.00 Immunofluorescence units / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

1.00 Immunofluorescence units / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

1.00 Immunofluorescence units / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

1.00 Immunofluorescence units / 1.00 Dose

Postać farmaceutyczna:

Emulsja do wstrzykiwań

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:

Dostępne wyłącznie w litewski

Dostępne wyłącznie w litewski

Dostępne wyłącznie w litewski

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski włoski łotewski Norwegian

Podmiot odpowiedzialny:

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

20/10/2009

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

Organ odpowiedzialny:

State Food And Veterinary Service

Numer pozwolenia:

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

Data zmiany statusu pozwolenia:

2/11/2014

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: 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.