

SALMOPAST

Autorizat

- Mannheimia haemolytica, Inactivated
- Pasteurella multocida, serotype D4, antigens
- Pasteurella multocida, serotype A3, antigens
- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Typhimurium, antigens O and H
- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Dublin, antigens O and H

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

SALMOPAST

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Oaie

Capră

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

0.60 unitate a testului imunoenzimatic ELISA / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

0.60 unitate a testului imunoenzimatic ELISA / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

0.60 unitate a testului imunoenzimatic ELISA / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

1.50 slow agglutination test unit(s) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

1.50 slow agglutination test unit(s) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare subcutanată:

-

Bovine

- All relevant tissues. 0 zi

-

Oaie

- All relevant tissues. 0 zi

-

Capră

- All relevant tissues. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI02AB

QI03AB

QI04AB

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

France

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Data autorizației de comercializare:

7/01/1981

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoritatea responsabilă:

Numărul autorizației:

FR/V/8588182 8/1981

Data modificării statusului autorizației:

7/01/2011

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.