

# SALMOPAST

Autorizat

- Pasteurella multocida, Serotype D, Inactivated
- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Typhimurium, Inactivated
- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Dublin, Inactivated
- Pasteurella multocida, Serotype A, Inactivated
- Mannheimia haemolytica, Inactivated

## Product identification

### Denumirea medicamentului:

SALMOPAST

---

### Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

---

### Specii țintă:

Bovine

Oaie

Capră

---

### Calea de administrare:

Administrare subcutanată

---

## Product details

### **Substanța activă / Concentrație:**

Disponibile numai în [English](#)

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

Disponibile numai în [English](#)

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

Disponibile numai în [English](#)

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

Disponibile numai în [English](#)

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

Disponibile numai în [English](#)

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

---

### **Forma farmaceutică:**

Suspensie injectabilă

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **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 aprovizionarea :**

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)  
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Status autorizație:**

Valid

---

**Authorised in:**

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [French](#)

Disponibile numai în [French](#)

Disponibile numai în [French](#)

Disponibile numai în [French](#)

Disponibile numai în [French](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Marketing authorisation date:**

7/01/1981

---

**Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Autoritatea responsabilă:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numărul autorizației:**

FR/V/8588182 8/1981

---

**Data modificării statusului autorizației:**

7/01/2011

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000044321>