

SALMOVAC injekčná emulzia pre holuby

Autorizat

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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

SALMOVAC injekčná emulzia pre holuby

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Porumbel

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

9.00 log₁₀ plaque forming unit(s) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

9.00 log₁₀ plaque forming unit(s) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Emulsie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare subcutanată:

•

Porumbel

- All relevant tissues. 0 zi
Zero days

Administrare intramusculară:

•

Porumbel

- All relevant tissues. 0 zi
Zero days

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI01EB

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

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Slovacă

Disponibile numai în Slovacă

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](#) [Italiană](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Data autorizației de comercializare:

6/11/2001

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Autoritatea responsabilă:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numărul autorizației:

97/088/01-S

Data modificării statusului autorizației:

6/11/2001

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

Documente

Combined File of all Documents

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