





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, strain Copenhagen, Inactivated
- Salmonella enterica, subsp. enterica serovar Anatum, Inactivated
- Salmonella enterica, subsp. enterica serovar Senftenberg, Inactivated

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Salmovir -inaktivowany wirus PMV-1 (szczep La Sota): nie mniej niż 1 j. ELISA;-  
inaktivowane 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 antygenu wystarczająca do uzyskania  
serokonwersji równej lub wyższej 1,8 u szczepionego gołębia) Emulsja do wstrzykiwań

---

### Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

---

### Specia țintă:

Porumbel

---

### Calea de administrare:

Administrare subcutanată

---

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

1.00 unitate a testului imunoenzimatic ELISA / 0.20 mililitru(i)

Disponibile numai în [English](#)

1.00 unitate a testului imunoenzimatic ELISA / 0.20 mililitru(i)

Disponibile numai în [English](#)

1.00 unitate a testului imunoenzimatic ELISA / 0.20 mililitru(i)

Disponibile numai în [English](#)

1.00 unitate a testului imunoenzimatic ELISA / 0.20 mililitru(i)

Disponibile numai în [English](#)

1.00 unitate a testului imunoenzimatic ELISA / 0.20 mililitru(i)

Disponibile numai în [English](#)

1.00 unitate a testului imunoenzimatic ELISA / 0.20 mililitru(i)

Disponibile numai în [English](#)

1.00 unitate a testului imunoenzimatic ELISA / 0.20 mililitru(i)

---

**Forma farmaceutică:**

Emulsie injectabilă/perfuzabilă

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

**Administrare subcutanată:**

- 

**Porumbel**

- All relevant tissues. 0 zi

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QI01EA

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

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

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Polish](#)

Disponibile numai în [Polish](#)

Disponibile numai în [Polish](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

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

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

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

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

---

**Data autorizației de comercializare:**

15/11/1995

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Numărul autorizației:**

0202

---

**Data modificării statusului autorizației:**

15/11/1995

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Prospectul

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

Etichetarea

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

Rezumatul caracteristicilor produsului

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062687>