

MYCOSALMOVIR, injecțion emulsija balandžiams

Autorizat

- 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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

MYCOSALMOVIR, injecțion emulsija balandžiams

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Porumbel

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

1.00 Immunofluorescence units / 1.00 Doză

Disponibile numai în [Engleză](#)

1.00 Immunofluorescence units / 1.00 Doză

Disponibile numai în [Engleză](#)

1.00 Immunofluorescence units / 1.00 Doză

Disponibile numai în [Engleză](#)

1.00 Immunofluorescence units / 1.00 Doză

Disponibile numai în [Engleză](#)

1.00 Immunofluorescence units / 1.00 Doză

Disponibile numai în [Engleză](#)

1.00 Immunofluorescence units / 1.00 Doză

Disponibile numai în [Engleză](#)

1.00 Immunofluorescence units / 1.00 Doză

Disponibile numai în [Engleză](#)

1.00 Immunofluorescence units / 1.00 Doză

Forma farmaceutică:

Emulsie injectabilă

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

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Lituaniană](#)

Disponibile numai în [Lituaniană](#)

Disponibile numai în [Lituaniană](#)

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:

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

Data autorizației de comercializare:

20/10/2009

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

Autoritatea responsabilă:

State Food And Veterinary Service

Numărul autorizației:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

Data modificării statusului autorizației:

2/11/2014

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.