

Oprávněný

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

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

Product identification

**Názov lieku:**

Salmovir -inaktywovaný vírus PMV-1 (szczep La Sota): nie mniej niż 1 j. ELISA;-  
inaktywované 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

---

**Účinná látka:**

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

---

**Cieľové druhy:**

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#)  
[Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Cesta podania:**

Subkutánne použitie

---

## Product details

**Účinná látka a sila:**

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

---

**Lieková forma:**

Injekčná/infúzna emulzia

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Subkutánne použitie:**

- Pigeon
- 

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QI01EA

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)  
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Authorised in:**

Poľsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [Polish](#)

Dostupné len v [Polish](#)

Dostupné len v [Polish](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

---

**Marketing authorisation date:**

15/11/1995

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Biowet Pulawy Ltd.

---

**Zodpovedný orgán:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Číslo registrácie:**

0202

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

15/11/1995

---

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

## Documents

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

---

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