

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
antygeny 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

Product identification

Ime zdravila:

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

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#)
[Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Pot uporabe:

Subkutana uporaba

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

1.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 0.20 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

1.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 0.20 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

1.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 0.20 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

1.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 0.20 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

1.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 0.20 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

1.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 0.20 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

1.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 0.20 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Emulzija za injiciranje/infundiranje

Withdrawal period by route of administration:

Subkutana uporaba:

-

Pigeon

- All relevant tissues. 0 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QI01EA

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja:

Valid

Authorised in:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [Polish](#)

Na voljo samo v [Polish](#)

Na voljo samo v [Polish](#)

Additional information

Entitlement type:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

Marketing authorisation date:

15/11/1995

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Biowet Pulawy Ltd.

Pristojni organ:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Številka dovoljenja :

0202

Datum spremembe statusa dovoljenja:

15/11/1995

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Documents

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Označevanje

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

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