

File downloaded on 2026-04-26

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

Ima
dovoljenje
za promet

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

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Salmovir -inaktivovani virus 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

Podatki o zdravilu

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)

Farmaceutska oblika:

Emulzija za injiciranje/infundiranje

Karenca glede na pot uporabe:

Subkutana uporaba:

•

Pigeon

- All relevant tissues. 0 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QI01EA

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

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

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Polish](#)

Na voljo samo v [Polish](#)

Na voljo samo v [Polish](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

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.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

15/11/1995

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

Pristojni organ:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

0202

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

15/11/1995

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

Dokumenti

Navodilo za uporabo

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

Označevanje

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

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

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