

Cevac Salmovac, Lyofilizát pro podání v pitné vodě

Registrováno

- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Enteritidis, strain 441/014 (adenine-histidine auxotrophic), Live

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Cevac Salmovac, Lyofilizát pro podání v pitné vodě

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Kuře

Cesta podání:

Podání v pitné vodě

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)
100000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

Léková forma:

Lyofilizát pro podání v pitné vodě

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Podání v pitné vodě:

-

Kuře

- Egg. 3 week 3 weeks after third vaccination

- Maso. 6 week 6 weeks from last vaccination

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QI01AE01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Česko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

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

Právní základ registrace přípravku:

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

Držitel rozhodnutí o registraci:

Ceva Sante Animale

Datum registrace:

18/03/2008

Výrobní místa s propouštěním šarží:

IDT Biologika GmbH

Ceva-Phylaxia Zrt.

Příslušný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Registrační číslo:

97/022/08-C

Datum změny stavu registrace:

5/11/2012

Referenční členský stát:

Německo

Číslo procedury:

DE/V/0208/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Bulharsko Chorvatsko Kypr Česko Dánsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Francie Řecko Maďarsko Irsko Itálie Lotyšsko Litva Lucembursko

Nizozemsko Polsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko Španelsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Příbalová informace

Označení na obalu

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.