

Cevac Salmovac Lyophilisate for use in drinking water for chickens

Autorizovaný

- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Enteritidis, strain 441/014, Live

Product identification

Název léčivého přípravku:

Salmovac 440 Lyophilisate for use in drinking water

Cevac Salmovac Lyophilisate for use in drinking water for chickens

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Kuře

Způsob podání:

Podání v pitné vodě

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

800000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

Léková forma:

Lyofilizát pro podání v pitné vodě

Withdrawal period by route of administration:

Podání v pitné vodě:

• **Kuře**

- Egg. 3 week 3 weeks after third vaccination
 - Maso. 6 week 6 weeks from last vaccination
 - Egg. 6 week 6 weeks after second vaccination
-

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QI01AE01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Irsko

Popis balení:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Ceva Sante Animale

Marketing authorisation date:

5/03/2004

Výrobní místa s propouštěním šarží:

IDT Biologika GmbH

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.

Odpovědný orgán:

Health Products Regulatory Authority

Registrační číslo:

VPA10815/063/001

Datum změny stavu registrace:

5/03/2004

Referenční členský stát:

Německo

Číslo postupu:

DE/V/0208/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Bulharsko Chorvatsko Kypr Česko Dánsko

K dispozici 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

K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Souhrn údajů o přípravku

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085663>