

# Cevac Salmovac Lyophilisate for use in drinking water for chickens

Zugelassen

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

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Cevac Salmovac Lyophilisate for use in drinking water for chickens  
CEVAC SALMOVAC, liofilizat za upotrebu u vodi za piće, za kokoši

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in englisch

**Zieltierarten:**

Huhn

**Art der Anwendung:**

zum Eingeben über das Trinkwasser

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch  
800000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

**Darreichungsform:**

Lyophilisat zum Eingeben über das Trinkwasser

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:  
zum Eingeben über das Trinkwasser:**

- 

**Huhn**

- Egg. 3 week 3 weeks after third vaccination
- Fleisch und Innereien. 6 week 6 weeks from last vaccination
- Egg. 6 week 6 weeks after second vaccination

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärcode (ATCvet-Code):**

QI01AE01

---

**Abgaberegelung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch  
portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Kroatien

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

**Zusätzliche Informationen**

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch

---

**Zulassungsinhaber:**

Ceva Sante Animale

---

**Zulassungsdatum:**

11/11/2021

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

IDT Biologika GmbH

Ceva-Phylaxia Zrt.

---

**Zuständige Behörde:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Zulassungsnummer:**

UP/I-322-05/21-01/860

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

4/09/2023

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Deutschland

---

**Verfahrensnummer:**

DE/V/0208/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik  
Dänemark Estland Frankreich Griechenland Ungarn Irland Italien Lettland  
Litauen Luxemburg Niederlande Polen Portugal Rumaenien Slowakei  
Slowenien Spanien

---

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

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

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.