

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 Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI01AE01

Abgaberegulierung:

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 Rumänien 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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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