

# Cevac Salmune ETI K (--) - Suspension for injection

Zugelassen

- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Enteritidis, strain 038-90, Inactivated
- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Typhimurium, strain 076-94, Inactivated
- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Infantis, strain SM-595, Inactivated

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Cevac Salmune ETI K (--) - Suspension for injection

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Huhn

---

### **Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

Presentation\_strength:≥ 122 ELISA units Reference:In house Index:0

Verfügbar nur in englisch

Presentation\_strength:≥ 212 ELISA units Reference:In house Index:1

Verfügbar nur in englisch

Presentation\_strength:≥ 157 ELISA units Reference:In house Index:2

---

### **Darreichungsform:**

Injektionssuspension

---

### **Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

#### **intramuskuläre Anwendung:**

- 

#### **Huhn**

- Not applicable. 0 Tag  
Zero days

---

### **Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QI01AB01

---

### **Abgaberegulung:**

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

---

### **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

### **Zugelassen in:**

Österreich , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Zypern , Tschechische Republik , Dänemark , Estland , Finnland , Frankreich , Deutschland , Griechenland , Ungarn , Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta , Niederlande , Norwegen , Polen , Portugal , Rumänien , Slowakei , Slowenien , Spanien , Schweden ,

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Packungsbeschreibung:**

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](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

CEVA-Phylaxia Zrt.

---

**Zulassungsdatum:**

30/08/2024

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Ceva-Phylaxia Zrt.

---

**Zuständige Behörde:**

European Commission

---

**Zulassungsnummer:**

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

30/08/2024

---

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

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 16/10/2024

[Herunterladen](#)

ema-puar-v6118-cevacsal-muneetik-en.pdf