

Salmovac 440 Lyophilisate for use in drinking water

Εξουσιοδοτημένο

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

Product identification

Όνομασία φαρμάκου:

Salmovac 440 Lyophilisate for use in drinking water
CEVAC SALMOVAC liofilizat za dajanje v vodo za pitje

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδη ζώων:

Κοτόπουλο

Οδός χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό

Product details

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)
800000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Λυοφιλοποιημένο υλικό για χορήγηση με πόσιμο νερό

Withdrawal period by route of administration:**Χορήγηση με το πόσιμο νερό:****• Κοτόπουλο**

- Egg. 3 Βδομάδα 3 weeks after third vaccination
- Meat and offal. 6 Βδομάδα 6 weeks from last vaccination
- Egg. 6 Βδομάδα 6 weeks after second vaccination

Ανατομικός, θεραπευτικός, χημικός κτηνιατρικός κωδικός (ATCvet):QI01AE01

Νομικό καθεστώς της προμήθειας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Καθεστώς άδειας:Έγκυρη

Authorised in:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Περιγραφή συσκευασίας:Διατίθεται μόνο σε [English](#)Διατίθεται μόνο σε [English](#)Διατίθεται μόνο σε [English](#)Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Italian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Ceva Sante Animale

Marketing authorisation date:

10/06/2016

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

IDT Biologika GmbH

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.

Αρμόδια αρχή:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Αριθμός άδειας:

MR/V/0438/001

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:

10/06/2016

Κράτος Μέλος αναφοράς:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Αριθμός διαδικασίας:

DE/V/0208/001

Ενδιαφερόμενο Κράτος Μέλος:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Κύπρος

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Επισήμανση

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085628>