

Cevac Salmovac Lyophilisate for use in drinking water for chickens

Autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Cevac Salmovac Lyophilisate for use in drinking water for chickens

Cevac Salmovac, lyofilisaat voor gebruik in drinkwater

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

800000000.00 Unidad(es) formadora(s) de colonias / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Liofilizado para administración en agua de bebida

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en agua de bebida:

-

Pollos

- Egg. 3 Semana(s) 3 weeks after third vaccination
- Meat and offal. 6 Semana(s) 6 weeks from last vaccination
- Egg. 6 Semana(s) 6 weeks after second vaccination

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI01AE01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Países Bajos

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

CEVA Sante Animale B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

14/08/2003

Fabricante responsable de la liberación del lote:

IDT Biologika GmbH

Ceva-Phylaxia Zrt.

Autoridad responsable:

Medicines Evaluation Board

Número de autorización:

REG NL 10095

Fecha de modificación del estado de la autorización:

11/04/2022

Estado miembro de referencia:

Alemania

Número de procedimiento:

DE/V/0208/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria Croacia Chipre República Checa Dinamarca Estonia

Francia Grecia Hungría Irlanda Italia Letonia Lituania Luxemburgo

Países Bajos Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia

España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.