

# Cevac Salmovac Lyophilisate for use in drinking water for chickens

Autorizado

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

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Cevac Salmovac Lyophilisate for use in drinking water for chickens

---

**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](#)  
100000000.00 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

---

**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:**Lituania

---

**Descripción del formato:**Disponible únicamente en [English](#)Disponible únicamente en [English](#)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](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Ceva Sante Animale

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

13/01/2008

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

IDT Biologika GmbH

Ceva-Phylaxia Zrt.

---

**Autoridad responsable:**

State Food And Veterinary Service

---

**Número de autorización:**

LT/2/08/1781/001-006

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

19/09/2025

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

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