

SALMOVAC SE

No
autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

SALMOVAC SE

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos

Vía de administración:

Vía oral

Administración en agua de bebida o en leche

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:

Vía oral:

-

Pollos

- Egg. 3 Semana(s) nach 3. Vakzination
- Meat and offal. 6 Semana(s) nach der 2. Vakzination in der Aufzuchtperiode
- Meat and offal. 3 Semana(s) nach 3. Vakzination

Administración en agua de bebida o en leche:

-

Pollos

- Egg. 3 Semana(s) nach 3. Vakzination
- Meat and offal. 6 Semana(s) nach der 2. Vakzination in der Aufzuchtperiode
- Meat and offal. 3 Semana(s) nach 3. Vakzination

Administración en agua de bebida:

-

Pollos

- Egg. 3 Semana(s) nach 3. Vakzination
- Meat and offal. 6 Semana(s) nach der 2. Vakzination in der Aufzuchtperiode
- Meat and offal. 3 Semana(s) nach 3. Vakzination

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

QI01AE01

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Alemania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

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 Tiergesundheit GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

11/11/1999

Fabricante responsable de la liberación del lote:

IDT Biologika GmbH

Autoridad responsable:

Paul-Ehrlich-Institut

Número de autorización:

PEI.V.00671.01.1

Fecha de modificación del estado de la autorización:

13/06/2023

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.