

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

Autorizado

- 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

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

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

---

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Pollos

---

### **Vía de administración:**

Vía intramuscular

---

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

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

Disponible únicamente en [English](#)

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

Disponible únicamente en [English](#)

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

---

### Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

---

### Tiempo de espera por vía de administración:

#### Vía intramuscular:

- 

#### Pollos

- Not applicable. 0 Día  
Zero days

---

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

QI01AB01

---

### 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:

Austria , Bélgica , Bulgaria , Croacia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estonia , Finlandia , Francia , Alemania , Grecia , Hungría , Islandia , Irlanda , Italia , Letonia , Liechtenstein , Lituania , Luxemburgo , Malta , Países Bajos , Noruega , Polonia , Portugal , Rumania; Rumanía , Eslovaquia , Eslovenia , España , Suecia ,

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

---

**Descripción del formato:**

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

CEVA-Phylaxia Zrt.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

30/08/2024

---

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

CEVA-Phylaxia Zrt.

---

**Autoridad responsable:**

European Commission

---

**Número de autorización:**

No se dispone de esta información para este medicamento.

---

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

30/08/2024

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Español (PDF)

Publicado el: 16/10/2024

[Descargar](#)

ema-puar-v6118-cevacalmuneetik-en.pdf