

Salmovac 440 Lyophilisate for use in drinking water

Volitatud

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

Product identification

Ravimi nimetus:

Salmovac 440 Lyophilisate for use in drinking water
Cevac Salmovac, Lyofilizát pro podání v pitné vodě

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

kana

Manustamisviis:

Joogivees

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult [English](#)
800000000.00 Colony forming unit / 1.00 annus

Ravimvorm:

Lüofilisaat joogivees manustamiseks

Withdrawal period by route of administration:**Joogivees:****• kana**

- Egg. 3 week 3 weeks after third vaccination
- liha ja söödavad koed. 6 week 6 weeks from last vaccination
- Egg. 6 week 6 weeks after second vaccination

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:

QI01AE01

Õiguslik tarnestaatus:

See teave selle ravimi kohta puudub.

Müügiloa staatus:

Valid

Authorised in:

Tšehhi

Pakendi kirjeldus:Turustatakse ainult [English](#)Turustatakse ainult [English](#)Turustatakse ainult [English](#)Turustatakse ainult [English](#)

Additional information**Entitlement type:**Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)**Ravimi müügiloa õiguslik alus:**Turustatakse ainult [English](#) [Italian](#)**Müügiloa hoidja:**

Ceva Sante Animale

Marketing authorisation date:

18/03/2008

Partii vabastamise tootmiskohad:

IDT Biologika GmbH

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.

Vastutav asutus:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

Authorisation number:

97/022/08-C

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

18/03/2008

Viiteliikmesriik:

Saksamaa

Müügiloamenetluse number:

DE/V/0208/001

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Belgia Bulgaaria Horvaatia Küpros Tšehhi Taani Eesti Prantsusmaa
Kreeka Ungari Iirimaa Itaalia Läti Leedu Luksemburg Holland Poola
Portugal Rumeenia Slovakkia Sloveenia Hispaania
Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

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

Documents

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi märgistus

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085662>