

SALMOVACOL S.e.+ S.t

Autorisé

- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Enteritidis, strain 248/2009, Inactivated
- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Typhimurium, strain 152/2012, Inactivated

Identification du produit

Dénomination du médicament:

SALMOVACOL S.e.+ S.t

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Poulet (poule)

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

9.00 log10 colony forming unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

9.00 log10 colony forming unit(s) / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Emulsion injectable

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie sous-cutanée:**

-

Poulet (poule)

- Chair et peau. 0 day

- Œufs. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI01AB01

Conditions de délivrance:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Roumanie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Romanian](#)

Disponible uniquement en [Romanian](#)

Disponible uniquement en [Romanian](#)

Disponible uniquement en [Romanian](#)

Disponible uniquement en [Romanian](#)

Disponible uniquement en [Romanian](#)

Disponible uniquement en [Romanian](#)

Disponible uniquement en [Romanian](#)

Disponible uniquement en [Romanian](#)

Disponible uniquement en [Romanian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Romvac Company S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

3/10/2017

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Romvac Company S.A.

Autorité responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numéro de l'autorisation:

220166

Date de modification du statut de l'autorisation:

8/01/2023

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.