

Salmovac 440 Lyophilisate for use in drinking water

Autorisé

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

Product identification

Dénomination du médicament:

Salmovac 440 Lyophilisate for use in drinking water

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Poulet

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson

Product details

Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
800000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat pour administration dans l'eau de boisson

Temps d'attente par voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson:**• Poulet**

- Egg. 3 week 3 weeks after third vaccination
 - Viande et abats. 6 week 6 weeks from last vaccination
 - Egg. 6 week 6 weeks after second vaccination
-

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

QI01AE01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Luxembourg

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Additional information

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [italien](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Ceva Sante Animale

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

28/03/2022

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

IDT Biologika GmbH

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.

Autorité responsable:

Le Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

Numéro de l'autorisation:

V 915/22/03/2066

Date de modification du statut de l'autorisation:

28/03/2022

État membre de référence:

Allemagne

Numéro de procédure:

DE/V/0208/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie Danemark Estonie
France Grèce Hongrie Irlande Italie Lettonie Lituanie Luxembourg Pays-Bas
Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085622>