

Cevac Salmovac Lyophilisate for use in drinking water for chickens

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Cevac Salmovac Lyophilisate for use in drinking water for chickens

Cevac Salmovac lyofilizát na použite v pitnej vode

Substance active:

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Poulet

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson

Informations sur le produit

Substance active / Concentration:

Disponibile 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:Slovaquie

Description des conditionnements:Disponible uniquement en [Anglais](#)Disponible uniquement en [Anglais](#)Disponible uniquement en [Anglais](#)Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Ceva Animal Health Slovakia s.r.o.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

4/03/2016

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

IDT Biologika GmbH

Ceva-Phylaxia Zrt.

Autorité responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numéro de l'autorisation:

97/006/MR/08-S

Date de modification du statut de l'autorisation:

13/04/2022

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.

Fichier combinant tous les documents

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/600000085642>