# Salmovac 440 Lyophilisate for use in drinking water



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

## Product identification

#### Dénomination du médicament:

Salmovac 440 Lyophilisate for use in drinking water Cevac Salmovac Liofilizzato per uso in acqua da bere

#### **Substance active:**

Disponible uniquement en Anglais

## Espèces cibles:

**Poulet** 

#### Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson

## **Product details**

## **Substance active / Dosage:**

Disponible uniquement en <u>Anglais</u> 80000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

## Forme pharmaceutique:

Lyophilisat pour administration dans l'eau de boisson

## Withdrawal period by route of administration: Administration dans l'eau de boisson:

- Poulet
  - Egg. 3 week  $_{\mbox{\footnotesize 3}}$  weeks after third vaccination
  - Viande et abats. 6 week  $_{\rm 6}$  weeks from last vaccination
  - Egg. 6 week  $_{\rm 6}$  weeks after second vaccination

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

**OI01AE01** 

## Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

#### Statut de l'autorisation:

Valide

#### **Authorised in:**

Italie

## Description de l'emballage:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

## Additional information

## **Entitlement type:**

Marketing Authorisation

## Base juridique de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Italian

## Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Ceva Salute Animale S.p.A.

## Marketing authorisation date:

11/09/2006

## Sites de fabrication pour la libération des lots:

IDT Biologika GmbH

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.

## **Autorité responsable:**

Ministry Of Health

## Numéro de l'autorisation:

103617

#### Date de modification du statut de l'autorisation:

1/01/2022

#### 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)

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

## **Documents**

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/600000085658