

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

Cevac Salmovac Liofilizzato per uso in acqua da bere

Substance active:

Disponibile unicamente en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Poulet

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson

Product details

Substance active / Dosage:

Disponibile unicamente en [Anglais](#)

800000000.00 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 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

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>