

SALMOVAC SE

Non
autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

SALMOVAC SE

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Poulet

Voie d'administration:

Voie orale

Administration dans l'eau de boisson/ le lait

Administration dans l'eau de boisson

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

100000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat pour administration dans l'eau de boisson

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie orale:

-

Poulet

- Egg. 3 week nach 3. Vakzination
- Viande et abats. 6 week nach der 2. Vakzination in der Aufzuchtperiode
- Viande et abats. 3 week nach 3. Vakzination

Administration dans l'eau de boisson/ le lait:

-

Poulet

- Egg. 3 week nach 3. Vakzination
- Viande et abats. 6 week nach der 2. Vakzination in der Aufzuchtperiode
- Viande et abats. 3 week nach 3. Vakzination

Administration dans l'eau de boisson:

-

Poulet

- Egg. 3 week nach 3. Vakzination
- Viande et abats. 6 week nach der 2. Vakzination in der Aufzuchtperiode
- Viande et abats. 3 week nach 3. Vakzination

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

QI01AE01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

Autorisé en:

Allemagne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Ceva Tiergesundheit GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

11/11/1999

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

IDT Biologika GmbH

Autorité responsable:

Paul-Ehrlich-Institut

Numéro de l'autorisation:

PEI.V.00671.01.1

Date de modification du statut de l'autorisation:

13/06/2023

Pour connaître les événements 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.