

Cevac Salmovac Lyophilisate for use in drinking water for chickens

Odobreno

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

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Cevac Salmovac Lyophilisate for use in drinking water for chickens

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

U vodi za piće

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)
100000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

Farmaceutski oblik:

Liofilizat za uporabu u vodi za piće

Karencija prema putu aplikacije:**U vodi za piće:**

-

Chicken

- Egg. 3 week 3 weeks after third vaccination
 - Meat and offal. 6 week 6 weeks from last vaccination
-

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QI01AE01

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan u:

Germany

Opis paketa:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Ceva Tiergesundheit GmbH

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

7/11/2002

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

IDT Biologika GmbH

Ceva-Phylaxia Zrt.

Nadležno tijelo:

Paul-Ehrlich-Institut

Broj odobrenja:

PEI.V.02823.01.1

Datum promjene statusa odobrenja:

2/01/2008

Referentna država članica:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Broj postupka:

DE/V/0208/001

Dotična država članica:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#)
[litvanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#)
[nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#)
[nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [švedski](#) [islandski](#)
[Norwegian](#)

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na
www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.