

Cevac Salmovac Lyophilisate for Use in Drinking Water

Autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Cevac Salmovac Lyophilisate for use in drinking water for chickens

Cevac Salmovac Lyophilisate for Use in Drinking Water

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

polli

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

800000000.00 Unità formante colonie / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Liofilizzato per somministrazione in acqua da bere

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere:

-

polli

- uova. 3 settimana 3 weeks after third vaccination
- carni e frattaglie. 6 settimana 6 weeks from last vaccination
- uova. 6 settimana 6 weeks after second vaccination

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI01AE01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Ceva Sante Animale

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

20/10/2003

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

IDT Biologika GmbH

Ceva-Phylaxia Zrt.

Autorità responsabile:

The Veterinary Medicines Directorate

Numero di autorizzazione:

Vm 14966/3003

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

20/07/2024

Stato membro di riferimento:

Germania

Numero di procedura:

DE/V/0208/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia

Francia Grecia Ungheria Irlanda Italia Lettonia Lituania Lussemburgo

Paesi Bassi Polonia Portogallo Romania Slovacchia Slovenia Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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