

# Cevac Salmovac Lyophilisate for use in drinking water for chickens

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

### 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](#)

100000000.00 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

---

**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:**

Estonia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

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 di medicinale veterinario immunologico (Articolo 13d della Direttiva N° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Ceva Sante Animale

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

27/12/2021

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

IDT Biologika GmbH

Ceva-Phylaxia Zrt.

---

**Autorità responsabile:**

State Agency Of Medicines

---

**Numero di autorizzazione:**

2322

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

27/12/2021

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.