

## SALMOVAC SE

Non  
autorizzato

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

### Identificazione del prodotto

**Denominazione del medicinale:**

SALMOVAC SE

**Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

**Specie di destinazione:**

polli

**Via di somministrazione:**

Uso orale

Somministrazione in acqua da bere/latte

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:****Uso orale:**

- 

**polli**

- uova. 3 settimana nach 3. Vakzination

- carni e frattaglie. 6 settimana

nach der 2. Vakzination in der Aufzuchtperiode

- carni e frattaglie. 3 settimana nach 3. Vakzination

**Somministrazione in acqua da bere/latte:**

- 

**polli**

- uova. 3 settimana nach 3. Vakzination

- carni e frattaglie. 6 settimana

nach der 2. Vakzination in der Aufzuchtperiode

- carni e frattaglie. 3 settimana nach 3. Vakzination

**Somministrazione in acqua da bere:**

- 

**polli**

- uova. 3 settimana nach 3. Vakzination

- carni e frattaglie. 6 settimana

nach der 2. Vakzination in der Aufzuchtperiode

- carni e frattaglie. 3 settimana nach 3. Vakzination

---

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

QI01AE01

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Rinunciato

---

**Autorizzato in:**

Germania

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in German

Disponibile solo in German

Disponibile solo in German

Disponibile solo in German

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

---

**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 Tiergesundheit GmbH

---

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

11/11/1999

---

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

IDT Biologika GmbH

---

**Autorità responsabile:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Numero di autorizzazione:**

PEI.V.00671.01.1

---

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

13/06/2023

---

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.