

Salmovac 440 Lyophilisate for use in drinking water

Autorizzato

- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Enteritidis, strain 441/014, Live

Product identification

Denominazione del medicinale:

Salmovac 440 Lyophilisate for use in drinking water

CEVAC SALMOVAC, liofilizat za upotrebu u vodi za piće, za kokoši

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

polli

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

800000000.00 Unità formante colonie / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Liofilizzato per somministrazione in acqua da bere

Withdrawal period by route of administration:**Somministrazione in acqua da bere:****• polli**

- uova. 3 settimana 3 weeks after third vaccination
- carne e visceri. 6 settimana 6 weeks from last vaccination
- uova. 6 settimana 6 weeks after second vaccination

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

QI01AE01

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Croazia

Descrizione della confezione:Disponibile solo in [English](#)Disponibile solo in [English](#)Disponibile solo in [English](#)Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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 Tiergesundheit GmbH

Marketing authorisation date:

11/11/2021

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

IDT Biologika GmbH

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.

Autorità responsabile:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Numero di autorizzazione:

UP/I-322-05/21-01/860

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

4/09/2023

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](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000991173>