

Cevac Salmovac Lyophilisate for use in drinking water for chickens

Autorizzato

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

Product identification

Denominazione del medicinale:

Cevac Salmovac Lyophilisate for use in drinking water for chickens

Cevac Salmovac Liofilizat do podania w wodzie do picia

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
- 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

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Polonia

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 Animal Health Polska Sp. z o.o.

Marketing authorisation date:

11/08/2008

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

IDT Biologika GmbH

Ceva-Phylaxia Zrt.

Autorità responsabile:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numero di autorizzazione:

1831

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

11/08/2008

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

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085644>