

SALMOVAC SE

Neregistruotas

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

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

SALMOVAC SE

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Naminė višta

Naudojimo būdas:

Vartoti per burną

Įmaišyti į geriamąjį vandenį ar pieną

Naudoti su geriamuoju vandeniu

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

100000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dozė

Vaisto forma:

Liofilizatas naudoti su geriamuoju vandeniu

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Vartoti per burną:

•

Naminė višta

- Kiaušinis. 3 savaitės nach 3. Vakzination

- Skerdiena ir subproduktai. 6 savaitės

nach der 2. Vakzination in der Aufzuchtperiode

- Skerdiena ir subproduktai. 3 savaitės nach 3. Vakzination

Įmaišyti į geriamąjį vandenį ar pieną:

•

Naminė višta

- Kiaušinis. 3 savaitės nach 3. Vakzination

- Skerdiena ir subproduktai. 6 savaitės

nach der 2. Vakzination in der Aufzuchtperiode

- Skerdiena ir subproduktai. 3 savaitės nach 3. Vakzination

Naudoti su geriamuoju vandeniu:

•

Naminė višta

- Kiaušinis. 3 savaitės nach 3. Vakzination

- Skerdiena ir subproduktai. 6 savaitės

nach der 2. Vakzination in der Aufzuchtperiode

- Skerdiena ir subproduktai. 3 savaitės nach 3. Vakzination

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QI01AE01

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Surrendered

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Vokiečių](#)

Pateikiama tik [Vokiečių](#)

Pateikiama tik [Vokiečių](#)

Pateikiama tik [Vokiečių](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Ceva Tiergesundheit GmbH

Rinkodaros leidimo data:

11/11/1999

Serijos išleidimo gamybos vietos:

IDT Biologika GmbH

Atsakinga institucija:

Paul-Ehrlich-Institut

Registracijos numeris:

PEI.V.00671.01.1

Registracijos statuso pasikeitimo data:

13/06/2023

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.