

Cevac Salmovac Lyophilisate for use in drinking water for chickens

Registruotas

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

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Cevac Salmovac Lyophilisate for use in drinking water for chickens

Cevac Salmovac Liofilizat do podania w wodzie do picia

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Naminė višta

Naudojimo būdas:

Naudoti su geriamuoju vandeniu

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

800000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dozė

Vaisto forma:

Liofilizatas naudoti su geriamuoju vandeniu

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**Naudoti su geriamuoju vandeniu:**

-

Naminė višta

- Kiaušinis. 3 savaitės 3 weeks after third vaccination
 - Skerdiena ir subproduktai. 6 savaitės 6 weeks from last vaccination
 - Kiaušinis. 6 savaitės 6 weeks after second vaccination
-

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

QI01AE01

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik Anglų Prancūzų Kroatų Italų Latvių Suomių Švedų Islandų Norwegian

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#)

Registruotojas:

Ceva Animal Health Polska Sp. z o.o.

Rinkodaros leidimo data:

11/08/2008

Serijos išleidimo gamybos vietos:

IDT Biologika GmbH

Ceva-Phylaxia Zrt.

Atsakinga institucija:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Registracijos numeris:

1831

Registracijos statuso pasikeitimo data:

11/08/2008

Referencinė valstybė narė:

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

Procedūros numeris:

DE/V/0208/001

Susijusios valstybės narės:

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

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

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

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

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Kroatų Italų Nyderlandų
Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

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

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

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

Pakuotės lapelis

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

Ženklinimas

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