

# Salmovac 440 Lyophilisate for use in drinking water

Geautoriseerd

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

## Product identification

### **Naam van het geneesmiddel:**

Salmovac 440 Lyophilisate for use in drinking water

CEVAC SALMOVAC LYOPHILISAT POUR ADMINISTRATION DANS L'EAU DE BOISSON

---

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

### **Doeldiersoort(en):**

Kip

---

### **Toedieningsweg:**

Alleen beschikbaar in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

## Product details

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

800000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

---

### **Farmaceutische vorm:**

Lyofilisaat voor gebruik in drinkwater

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**In drinking water use:**

• **Kip**

- Egg. 3 week 3 weeks after third vaccination
  - Meat and offal. 6 week 6 weeks from last vaccination
  - Egg. 6 week 6 weeks after second vaccination
- 

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QI01AE01

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Norwegian](#)

---

**Status toelating:**

Valid

---

**Authorised in:**

Frankrijk

---

**Package description:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrondslag productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Ceva Sante Animale

---

**Marketing authorisation date:**

29/11/2021

---

**Productielocaties partijvrijgifte:**

IDT Biologika GmbH

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

National Veterinary Medicines Agency

---

**Toelatingsnummer:**

FR/V/7953262 0/2021

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**

29/11/2021

---

**Rapporterende lidstaat:**

Duitsland

---

**Procedurenummer:**

DE/V/0208/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Bulgarije Kroatië Cyprus Tsjechië Denemarken Estland  
Frankrijk Griekenland Hongarije Ierland Italië Letland Litouwen Luxemburg  
Nederland Polen Portugal Roemenië Slowakije Slovenië Spanje

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Package Leaflet and Labelling

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085653>