

SALMOVAC SE

Niet
gemachtigd

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

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

SALMOVAC SE

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Kip

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Toediening in het drinkwater/in de melk

Gebruik in drinkwater

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

100000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Lyofilisaat voor gebruik in drinkwater

Wachttijd per toedieningsweg:

Oraal gebruik:

•

Kip

- Egg. 3 week nach 3. Vakzination
- Meat and offal. 6 week nach der 2. Vakzination in der Aufzuchtperiode
- Meat and offal. 3 week nach 3. Vakzination

Toediening in het drinkwater/in de melk:

•

Kip

- Egg. 3 week nach 3. Vakzination
- Meat and offal. 6 week nach der 2. Vakzination in der Aufzuchtperiode
- Meat and offal. 3 week nach 3. Vakzination

Gebruik in drinkwater:

•

Kip

- Egg. 3 week nach 3. Vakzination
- Meat and offal. 6 week nach der 2. Vakzination in der Aufzuchtperiode
- Meat and offal. 3 week nach 3. Vakzination

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI01AE01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Surrendered

Toegelaten in:

Duitsland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Ceva Tiergesundheit GmbH

Handelsvergunningsdatum:

11/11/1999

Locaties fabrikanten vrijgifte:

IDT Biologika GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Paul-Ehrlich-Institut

Vergunningsnummer:

PEI.V.00671.01.1

Datum toelatingswijziging:

13/06/2023

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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