

Cevac Salmovac Lyophilisate for use in drinking water for chickens

Toegelaten

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

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Cevac Salmovac Liofilizado para administração na água de bebida para galinhas
Cevac Salmovac Lyophilisate for use in drinking water for chickens

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in Engels

Doeldiersoort(en):

Kip

Toedieningsweg:

Gebruik in drinkwater

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
800000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Lyofilisaat voor gebruik in drinkwater

Wachttijd per toedieningsweg:

Gebruik in drinkwater:

•

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

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Portugal

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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](#)

Handelsvergunninghouder:

Ceva Saude Animal Produtos Farmaceuticos E Immunologicos Lda.

Handelsvergunningsdatum:

10/09/2003

Locaties fabrikanten vrijgifte:

IDT Biologika GmbH

Ceva-Phylaxia Zrt.

Verantwoordelijke instantie:

Directorate General For Food And Veterinary

Vergunningsnummer:

R725/03 DGV

Datum toelatingswijziging:

10/09/2003

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 [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

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

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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

Combined File of all Documents

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