

# SALMOVACOL S.e.+ S.t

Autorisert

- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Enteritidis, strain 248/2009, Inactivated
- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Typhimurium, strain 152/2012, Inactivated

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

SALMOVACOL S.e.+ S.t

---

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

**Målarter:**

høne

---

**Administrasjonsvei:**

Subkutan bruk

---

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

9.00 log<sub>10</sub> kolonidannende enhet(er) / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

9.00 log<sub>10</sub> kolonidannende enhet(er) / 1.00 Dose

---

**Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, emulsjon

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:****Subkutan bruk:**

- 

**høne**

- Kjøtt. 0 dag

- Egg. 0 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater****(ATCvet):**

QI01AB01

---

**Juridisk status for forsyning:**

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

RO

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Bare tilgjengelig i Engelsk

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Romvac Company S.A.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

3/10/2017

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Romvac Company S.A.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Godkjenningsnummer:**

220166

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

8/01/2023

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.