

# Cevac Salmovac Lyophilisate for use in drinking water for chickens

Autorisert

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

## Produkt identifikasjon

### Legemidlets navn:

Cevac Salmovac Lyophilisate for use in drinking water for chickens

Cevac Salmovac, Лиофилизат за прилагане във вода за пиене за пилета

### Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### Målarter:

kylling

### Administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann

## Produktdetaljer

### Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

800000000.00 kolonidannende enhet / 1.00 Dose

### Legemiddelform:

Lyofilisat til bruk i drikkevann

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

**Bruk i drikkevann:**

- 

**kylling**

- Egg. 3 uke 3 weeks after third vaccination
- Slakt. 6 uke 6 weeks from last vaccination
- Egg. 6 uke 6 weeks after second vaccination

---

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

QI01AE01

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

BG

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Ceva Animal Health Bulgaria EOOD

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

14/07/2013

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

IDT Biologika GmbH

Ceva-Phylaxia Zrt.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Godkjenningsnummer:**

0022-2066

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

14/07/2013

---

**Referanse medlemsstat:**

DE

---

**Prosedyrenummer:**

DE/V/0208/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

AT BE BG HR Kypros CZ DK EE FR EL HU Irland IT LV LT LU NL PL  
PT RO SI SI ES

---

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

## Dokumenter

### Preparatomtale

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

### Pakningsvedlegg

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

### Merking

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