

Cevac Salmune ETI K (--) - Suspension for injection

Autorisert

- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Enteritidis, strain 038-90, Inactivated
- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Typhimurium, strain 076-94, Inactivated
- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Infantis, strain SM-595, Inactivated

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Cevac Salmune ETI K (--) - Suspension for injection

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

kylling

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Presentation_strength: ≥ 122 ELISA units Reference: In house Index: 0

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Presentation_strength: ≥ 212 ELISA units Reference: In house Index: 1

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Presentation_strength: ≥ 157 ELISA units Reference: In house Index: 2

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

kylling

- Ikke aktuelt. 0 dag Zero days

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI01AB01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

AT , BE , BG , HR , Kypros , CZ , DK , EE , FI , FR , DE , EL , HU , IS , Irland , IT , LV , LI , LT , LU , MT , NL , NO , PL , PT , RO , SI , SI , ES , SE ,

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 8 i Forordning (EU) 2019/6)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

CEVA-Phylaxia Zrt.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

30/08/2024

Tilvirker for batchfrigivelse:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Ansvarlig myndighet:

European Commission

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

30/08/2024

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

norsk (PDF)

Publisert på: 16/10/2024

Nedlasting

ema-puar-v6118-cevacsalmuneetik-en.pdf