

# Salmovac 440 Lyophilisate for use in drinking water

Upoważniony

- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Enteritidis, strain 441/014, Live

## Product identification

### Nazwa leku:

Salmovac 440 Lyophilisate for use in drinking water

CEVAC SALMOVAC LYOPHILISAT POUR ADMINISTRATION DANS L'EAU DE BOISSON

### Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

### Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

### Droga podania:

Podanie w wodzie do picia

## Product details

### Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

800000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

### Postać farmaceutyczna:

Liofilizat do podania w wodzie do picia

---

**Okres karencji w zależności od drogi podania:**

**Podanie w wodzie do picia:**

• **Chicken**

- 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
- 

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QI01AE01

---

**Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w angielski francuski włoski łotewski portugalski fiński szwedzki  
Norwegian

---

**Status pozwolenia:**

Valid

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski  
niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w angielski  
Dostępne wyłącznie w angielski  
Dostępne wyłącznie w angielski  
Dostępne wyłącznie w angielski

---

## Additional information

**Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki  
islandzki Norwegian

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w angielski włoski

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Ceva Sante Animale

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

29/11/2021

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

IDT Biologika GmbH

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.

---

**Organ odpowiedzialny:**

National Veterinary Medicines Agency

---

**Numer pozwolenia:**

FR/V/7953262 0/2021

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

29/11/2021

---

**Referencyjne państwo członkowskie:**

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

---

**Numer procedury:**

DE/V/0208/001

---

**Zainteresowane państwa członkowskie:**

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski chorwacki włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian



Dostępne wyłącznie w [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Package Leaflet and Labelling

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085653>