

SALMOVAC SE

Niedopuszczony do
obrotu

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

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

SALMOVAC SE

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w Angielski

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek Angielski French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Droga podania:

Podanie doustne

W wodzie do picia lub w mleku

Podanie w wodzie do picia

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w Angielski

100000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

Postać farmaceutyczna:

Liofilizat do podania w wodzie do picia

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie doustne:

-

Chicken

- Egg. 3 week nach 3. Vakzination
- Meat and offal. 6 week nach der 2. Vakzination in der Aufzuchtperiode
- Meat and offal. 3 week nach 3. Vakzination

W wodzie do picia lub w mleku:

-

Chicken

- Egg. 3 week nach 3. Vakzination
- Meat and offal. 6 week nach der 2. Vakzination in der Aufzuchtperiode
- Meat and offal. 3 week nach 3. Vakzination

Podanie w wodzie do picia:

-

Chicken

- Egg. 3 week nach 3. Vakzination
- Meat and offal. 6 week nach der 2. Vakzination in der Aufzuchtperiode
- Meat and offal. 3 week nach 3. Vakzination

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI01AE01

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Surrendered

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [German](#)

Dostępne wyłącznie w [German](#)

Dostępne wyłącznie w [German](#)

Dostępne wyłącznie w [German](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnień:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Ceva Tiergesundheit GmbH

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

11/11/1999

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

IDT Biologika GmbH

Organ odpowiedzialny:

Paul-Ehrlich-Institut

Numer pozwolenia:

PEI.V.00671.01.1

Data zmiany statusu pozwolenia:

13/06/2023

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085861>