

SALMOVAC SE

Não
autorizado

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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

SALMOVAC SE

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Alimento medicamentoso líquido

Administração na água de bebida

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

100000000.00 unidade formadora de colónias / 1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Liofilizado para administração na água de bebida

Intervalo de segurança por via de administração:**Via oral:**

-

Chicken

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

Alimento medicamentoso líquido:

-

Chicken

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

Administração na água de bebida:

-

Chicken

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

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI01AE01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Abandonada

Autorizado em:

Alemanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [alemão](#)

Disponível apenas em [alemão](#)

Disponível apenas em [alemão](#)

Disponível apenas em [alemão](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Ceva Tiergesundheit GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

11/11/1999

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

IDT Biologika GmbH

Autoridade responsável:

Paul-Ehrlich-Institut

Número da autorização:

PEI.V.00671.01.1

Data da alteração do estado de autorização:

13/06/2023

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.