

Cevac Salmovac Lyophilisate for use in drinking water for chickens

Suspensa

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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Cevac Salmovac lyofilisat til anvendelse i drikkevand

Cevac Salmovac Lyophilisate for use in drinking water for chickens

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:

Administração na água de bebida

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

800000000.00 unidade formadora de colónias / 1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Liofilizado para administração na água de bebida

Intervalo de segurança por via de administração:**Administração na água de bebida:**

-

Chicken

- Egg. 3 semana 3 weeks after third vaccination
- Meat and offal. 6 semana 6 weeks from last vaccination
- Egg. 6 semana 6 weeks after second vaccination

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI01AE01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Suspenso

Autorizado em:

Dinamarca

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

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

Titular da autorização de introdução no mercado:

Ceva Sante Animale

Data de autorização de introdução no mercado:

13/09/2022

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

IDT Biologika GmbH

Ceva-Phylaxia Zrt.

Autoridade responsável:

Danish Medicines Agency

Número da autorização:

66071

Data da alteração do estado de autorização:

13/09/2022

Estado-Membro de referência:

Alemanha

Número de procedimento:

DE/V/0208/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Bulgária Croácia Chipre República Checa Dinamarca Estónia
França Grécia Hungria Irlanda Itália Letónia Lituânia Luxemburgo
Países Baixos Polónia Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia Espanha
Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.