

# Cevac Salmovac Lyophilisate for use in drinking water for chickens

Autorizado

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

## Identificação do produto

### Nome do medicamento:

Cevac Salmovac Lyophilisate for use in drinking water for chickens

Cevac Salmovac Λυοφιλοποιημένο υλικό για χορήγηση με το πόσιμο νερό

### Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

### Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Administração na água de bebida

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

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:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Chipre

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#)

---

**Titular da Autorização de Introdução no Mercado:**

Ceva Sante Animale

---

**Data de Autorização de Introdução no Mercado:**

14/12/2013

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

IDT Biologika GmbH

CEVA-Phylaxia Zrt.

---

**Autoridade responsável:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Número da autorização:**

CY00435V

---

**Data de alteração do estado de autorização:**

3/06/2018

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

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

Resumo das características do medicamento

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085616>