

# Cevac Salmovac Lyophilisate for use in drinking water for chickens

Autorizat

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

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Cevac Salmovac Lyophilisate for use in drinking water for chickens

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Găină

### Calea de administrare:

Administrare în apa de băut

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)  
100000000.00 Colony forming unit / 1.00 Doză

### Forma farmaceutică:

Liofilizat pentru administrare în apa de băut

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:****Administrare în apa de băut:**

- 

**Găină**

- Ou. 3 week 3 weeks after third vaccination
- Carne și organe. 6 week 6 weeks from last vaccination

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QI01AE01

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

---

**Disponibil în:**

Germany

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în Engleză Franceză Croată Italiană Letonă Finlandeză Suedeză Islandeză Norwegian

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Ceva Tiergesundheit GmbH

---

**Data autorizației de comercializare:**

7/11/2002

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

IDT Biologika GmbH

Ceva-Phylaxia Zrt.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Numărul autorizației:**

PEI.V.02823.01.1

---

**Data modificării statusului autorizației:**

2/01/2008

---

**Statul membru de referință:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Numărul procedurii:**

DE/V/0208/001

---

**State membre interesate:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)



Disponibile numai în [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Lituaniană](#) [Portugheză](#) [Suedează](#)  
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să  
accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de  
mai jos.