

SALMOVAC SE

Neautorizat

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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

SALMOVAC SE

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Găină

Calea de administrare:

Administrare orală

-

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 orală:

•

Găină

- Ou. 3 week nach 3. Vakzination
- Carne și organe. 6 week nach der 2. Vakzination in der Aufzuchtperiode
- Carne și organe. 3 week nach 3. Vakzination

-:

•

Găină

- Ou. 3 week nach 3. Vakzination
- Carne și organe. 6 week nach der 2. Vakzination in der Aufzuchtperiode
- Carne și organe. 3 week nach 3. Vakzination

Administrare în apa de băut:

•

Găină

- Ou. 3 week nach 3. Vakzination
- Carne și organe. 6 week nach der 2. Vakzination in der Aufzuchtperiode
- Carne și organe. 3 week nach 3. Vakzination

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI01AE01

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

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

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

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:

11/11/1999

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

IDT Biologika GmbH

Autoritatea responsabilă:

Paul-Ehrlich-Institut

Numărul autorizației:

PEI.V.00671.01.1

Data modificării statusului autorizației:

13/06/2023

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

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