

Cevac Salmovac Lyophilisate for use in drinking water for chickens

Oprávnený

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

Product identification

Názov lieku:

Cevac Salmovac Lyophilisate for use in drinking water for chickens

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

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

Cesta podania:

Podanie v pitnej vode

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)
800000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

Lieková forma:

Lyofilizát na podanie v pitnej vode

Withdrawal period by route of administration:**Podanie v pitnej vode:**

-

Chicken

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

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI01AE01

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Luxembursko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Ceva Sante Animale

Marketing authorisation date:

28/03/2022

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

IDT Biologika GmbH

Ceva-Phylaxia Zrt.

Zodpovedný orgán:

Ministry Of Health And Social Security

Číslo registrácie:

V 915/22/03/2066

Dátum zmeny stavu registrácie:

28/03/2022

Referenčný členský štát:

Nemecko

Číslo postupu:

DE/V/0208/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Bulharsko Chorvátsko Cyprus Česko Dánsko Estónsko
Francúzsko Grécko Maďarsko Írsko Taliansko Lotyšsko Litva Luxembursko
Holandsko Poľsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko Španielsko

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085622>