

# Cevac Salmovac Lyophilisate for use in drinking water for chickens

Oprávněný

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

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

Cevac Salmovac Lyophilisate for use in drinking water for chickens

Cevac Salmovac, lyofilisaat voor gebruik in drinkwater

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Podanie v pitnej vode

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

800000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

**Lieková forma:**

Lyofilizát na podanie v pitnej vode

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:****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 [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Holandsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

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

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

CEVA Sante Animale B.V.

---

**Dátum registrácie lieku:**

14/08/2003

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

IDT Biologika GmbH

Ceva-Phylaxia Zrt.

---

**Zodpovedný orgán:**

Medicines Evaluation Board

---

**Číslo registrácie:**

REG NL 10095

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

11/04/2022

---

**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 [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

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

Combined File of all Documents

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