

SALMOVAC SE

Ni
pooblaščno

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

Product identification

Ime zdravila:

SALMOVAC SE

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

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

Pot uporabe:

Peroralna uporaba

Dajanje v vodo za pitje/mleko

Dajanje v vodo za pitje

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

100000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

Farmacevtska oblika:

Liofilizat za dajanje v vodo za pitje

Withdrawal period by route of administration:

Peroralna uporaba:

-

Chicken

- Egg. 3 week nach 3. Vakzination
- Meat and offal. 6 week nach der 2. Vakzination in der Aufzuchtperiode
- Meat and offal. 3 week nach 3. Vakzination

Dajanje v vodo za pitje/mleko:

-

Chicken

- Egg. 3 week nach 3. Vakzination
- Meat and offal. 6 week nach der 2. Vakzination in der Aufzuchtperiode
- Meat and offal. 3 week nach 3. Vakzination

Dajanje v vodo za pitje:

-

Chicken

- Egg. 3 week nach 3. Vakzination
- Meat and offal. 6 week nach der 2. Vakzination in der Aufzuchtperiode
- Meat and offal. 3 week nach 3. Vakzination

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QI01AE01

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja:

Surrendered

Authorised in:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

Additional information

Entitlement type:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Ceva Tiergesundheit GmbH

Marketing authorisation date:

11/11/1999

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

IDT Biologika GmbH

Pristojni organ:

Paul-Ehrlich-Institut

Številka dovoljenja :

PEI.V.00671.01.1

Datum spremembe statusa dovoljenja:

13/06/2023

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Documents

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085861>