

Salmovac 440 Lyophilisate for use in drinking water

Auktoriserad

- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Enteritidis, strain 441/014, Live

Product identification

Läkemedlets namn:

Salmovac 440 Lyophilisate for use in drinking water

CEVAC SALMOVAC LYOPHILISAT POUR ADMINISTRATION DANS L'EAU DE BOISSON

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Tamhöns

Administreringsväg:

Användning i dricksvatten

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

800000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Frystorkat pulver för användning i dricksvatten

Withdrawal period by route of administration:**Användning i dricksvatten:****• Tamhöns**

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

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI01AE01

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel med vissa receptfria förpackningsstorlekar

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Frankrike

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Ceva Sante Animale

Marketing authorisation date:

29/11/2021

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

IDT Biologika GmbH

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.

Ansvarig myndighet:

National Veterinary Medicines Agency

Godkännandenummer:

FR/V/7953262 0/2021

Datum för ändring av godkännandestatus:

29/11/2021

Referensmedlemsstat:

Tyskland

Förfarandenummer:

DE/V/0208/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Bulgarien Kroatien Cypern Tjeckien Danmark Estland
Frankrike Grekland Ungern Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg
Nederländerna Polen Portugal Rumänien Slovakien Slovenien Spanien
Storbritannien (Nordirland)

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

Documents

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel och märkning

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085653>