

Cevac Salmune ETI K (--) - Suspension for injection

Godkänd

- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Enteritidis, strain 038-90, Inactivated
- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Typhimurium, strain 076-94, Inactivated
- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Infantis, strain SM-595, Inactivated

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Cevac Salmune ETI K (--) - Suspension for injection

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Tamhöns

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska

Presentation_strength: ≥ 122 ELISA units Reference: In house Index: 0

Finns tillgänglig endast på engelska

Presentation_strength: ≥ 212 ELISA units Reference: In house Index: 1

Finns tillgänglig endast på engelska

Presentation_strength: ≥ 157 ELISA units Reference: In house Index: 2

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

-

Tamhöns

- Not applicable. 0 dygn
Zero days

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI01AB01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Österrike , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Cypern , Tjeckien , Danmark , Estland , Finland , Frankrike , Tyskland , Grekland , Ungern , Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta , Nederländerna , Norge , Polen , Portugal , Rumänien , Slovakien , Slovenien , Spanien , Sverige , Storbritannien (Nordirland)

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

CEVA-Phylaxia Zrt.

Godkännandedatum:

30/08/2024

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Ansvarig myndighet:

European Commission

Godkännandenummer:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Datum för ändring av godkännandestatus:

30/08/2024

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

svenska (PDF)

Publicerad på: 16/10/2024

Ladda ner

ema-puar-v6118-cevacsalmuneetik-en.pdf