

# Salmoporc, lyophilisate and solvent for suspension for injection / lyophilisate for use in drinking water

Autoriseret

- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Typhimurium, histidine-adenine auxotrophic, Live

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

SALMOPORC LIOFILIZADO Y DISOLVENTE PARA SUSPENSION INYECTABLE / LIOFILIZADO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA

Salmoporc, lyophilisate and solvent for suspension for injection / lyophilisate for use in drinking water

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Svin

Avlsso

Pattegris

### Administrationsvej:

Subkutan anvendelse

Oral anvendelse

## Produktoplysninger

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)  
5000.00 million colony forming units / 1.00 Dose

---

### Lægemiddelform:

Lyofilisat og solvens til injektionsvæske, suspension

---

### Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

#### Subkutan anvendelse:

- 

#### Svin

- Meat and offal. 6 week

- 

#### Avlsso

- Meat and offal. 6 week

#### Oral anvendelse:

- 

#### Pattegris

- Meat and offal. 6 week

---

### Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI09AE02

---

### Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)  
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Godkendelsesstatus:

Gyldig

---

### Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)  
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Ceva Salud Animal S.A.

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

14/07/2021

---

**Produktionssteder for batchfrigivelse:**

CEVA-Phylaxia Zrt.

IDT Biologika GmbH

---

**Ansvarlig myndighed:**

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

4027 ESP

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

15/07/2021

---

**Referencemedlemsstat:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Procedurenummer:**

DE/V/0290/001

---

**Berørte medlemsstater:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

### Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

### Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.