

# Suisaloral

Nicht  
autorisiert

- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Choleraesuis, strain 431/261, Live

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Suisaloral

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in englisch

---

**Zieltierarten:**

Schwein

---

**Art der Anwendung:**

subkutane Anwendung

zum Einnehmen

intramuskuläre Anwendung

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

8273.00 [CFU] /dose / 1.00 [CFU] /dose

---

**Darreichungsform:**

Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionsemulsion

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:****subkutane Anwendung:**

- 

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 3 week Meat and offal: 3 weeks

**zum Einnehmen:**

- 

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 3 week Meat and offal: 3 weeks

**intramuskuläre Anwendung:**

- 

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 3 week Meat and offal: 3 weeks

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QI09AE02

**Abgaberegung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

**Zulassungsstatus:**

Surrendered

**Zugelassen in:**

Deutschland

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch

---

**Zulassungsinhaber:**

Ceva Tiergesundheit GmbH

---

**Zulassungsdatum:**

23/01/2017

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

IDT Biologika GmbH

Solupharm Pharmazeutische Erzeugnisse GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Zulassungsnummer:**

PEI.V.11873.01.1

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

20/04/2023

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Polen

---

**Verfahrensnummer:**

PL/V/0106/001/MR

---

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

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels