

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

Zugelassen

- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Typhimurium, strain 421/125 (histidine-adenine auxotrophic), Live

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Saugferkel

Zuchtsau

Schwein

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
500000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

zum Einnehmen:

- **Saugferkel**
- Fleisch und Innereien. 6 week

subkutane Anwendung:

- **Zuchtsau**
- Fleisch und Innereien. 6 week
- **Schwein**
- Fleisch und Innereien. 6 week

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

QI09AE02

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Frankreich

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 Sante Animale

Zulassungsdatum:

16/08/2023

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Ceva-Phylaxia Zrt.

IDT Biologika GmbH

Zuständige Behörde:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Zulassungsnummer:

FR/V/7172249 4/2023

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

16/08/2023

Referenzmitgliedstaat:

Deutschland

Verfahrensnummer:

DE/V/0290/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Package Leaflet and Labelling

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.