

Salmoporc Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension zum Eingeben für Schweine

Autorisiert

- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Typhimurium, Live

Product identification

Name des Arzneimittels:

Salmoporc, lyophilisate for oral suspension for pigs

Salmoporc Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension zum Eingeben für Schweine

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Schwein

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

8.00 unit(s) / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Lyophilisat zum Einnehmen

Withdrawal period by route of administration:

zum Einnehmen:

• **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 6 week

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

QI09AE02

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Österreich

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Ceva Sante Animale

Marketing authorisation date:

25/04/2019

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.
IDT Biologika GmbH

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

838870

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

25/04/2019

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0247/002

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Tschechische Republik Dänemark Ungarn Irland Italien
Portugal Rumänien Slowakei

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Packungsbeilage

Etikettierung

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000032878>