

Salmoporc, lyophilisate for oral suspension for pigs

Zugelassen

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Salmoporc, lyophilisate for oral suspension for pigs

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Schwein

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

8.00 log₁₀ colony forming unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Lyophilisat zum Einnehmen

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:
zum Einnehmen:**

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 6 week

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:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Irland

Verfügbar in:

Irland

Packungsbeschreibung:

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](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Ceva Sante Animale

Zulassungsdatum:

18/04/2019

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Ceva-Phylaxia Zrt.

IDT Biologika GmbH

Zuständige Behörde:

Health Products Regulatory Authority

Zulassungsnummer:

VPA10815/064/002

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

18/04/2019

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0247/002

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Tschechische Republik Dänemark Ungarn Irland Italien
Portugal Rumänien Slowakei

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

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