

Salmoporc, lyophilisate for oral suspension for pigs

Autorisiert

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

Product identification

Name des Arzneimittels:

Salmoporc, liofilizado para suspensão oral para suínos
Salmoporc, lyophilisate for oral suspension for pigs

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

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

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Portugal

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 Saude Animal Produtos Farmaceuticos E Imunologicos Lda.

Marketing authorisation date:

21/02/2019

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Ceva-Phylaxia Zrt.
IDT Biologika GmbH

Zuständige Behörde:

Directorate General For Food And Veterinary

Zulassungsnummer:

966/02/19DIVPT

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

4/11/2022

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](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000032859>