

# Salmoporc Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension für Schweine

Zugelassen

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

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Salmoporc, lyophilisate and solvent for suspension for injection for pigs

Salmoporc Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension für Schweine

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

### Zieltierarten:

Schwein

### Art der Anwendung:

zum Einnehmen

subkutane Anwendung

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

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

---

### Darreichungsform:

Lyophilisat zur Herstellung einer Injektionssuspension

---

### Wartezeit(en) per Anwendungsart:

#### zum Einnehmen:

- 

#### Schwein

- Fleisch und Innereien. 6 week  
six weeks after the second vaccination

#### subkutane Anwendung:

- 

#### Schwein

- Fleisch und Innereien. 6 week  
six weeks after the second vaccination

---

### 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:

Österreich

---

### 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 lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Ceva Sante Animale

---

**Zulassungsdatum:**

25/04/2019

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Ceva-Phylaxia Zrt.  
IDT Biologika GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

838869

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

25/04/2019

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Niederlande

---

**Verfahrensnummer:**

NL/V/0247/001

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung