

Salmoporc Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

Zugelassen

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Salmoporc Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

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

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Belgien

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:

7/05/2019

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Ceva-Phylaxia Zrt.
IDT Biologika GmbH

Zuständige Behörde:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Zulassungsnummer:

BE-V541502

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

7/05/2019

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 17/08/2025

[Herunterladen](#)

Packungsbeilage

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 17/08/2025

[Herunterladen](#)

Etikettierung

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 17/08/2025

[Herunterladen](#)