

Salmoporc, lyophilisate and solvent for suspension for injection for pigs

Autorisiert

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

Product identification

Name des Arzneimittels:

Salmoporc, lyophilisate and solvent for suspension for injection for pigs
Salmoporc vakcina A.U.V. liofilizátum és oldószer szuszpenziós injekcióhoz

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Schwein

Art der Anwendung:

zum Einnehmen
subkutane Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)
8.00 log₁₀ colony forming unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Lyophilisat zur Herstellung einer Injektionssuspension

Withdrawal period by route of administration:**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

Abgaberegulung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Ungarn

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

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-Phylaxia Zrt.

Marketing authorisation date:

1/03/2019

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Ceva-Phylaxia Zrt.

IDT Biologika GmbH

Zuständige Behörde:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Zulassungsnummer:

4034/X/19 NÉBIH ÁTI

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

1/03/2019

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0247/001

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000033168>