

# Salmoporc, lyophilisate and solvent for suspension for injection for pigs

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

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Schwein

---

**Art der Anwendung:**

zum Einnehmen  
subkutane Anwendung

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

8.00 log<sub>10</sub> 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

---

**Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Ungarn

---

**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-Phylaxia Zrt.

---

**Zulassungsdatum:**

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 [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)