

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

Salmoporc, liofilizzato e solvente per sospensione iniettabile per suini

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:

Italien

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 Salute Animale S.p.A.

Zulassungsdatum:

2/07/2019

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Ceva-Phylaxia Zrt.
IDT Biologika GmbH

Zuständige Behörde:

Ministry Of Health

Zulassungsnummer:

105228

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

2/07/2019

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

Combined File of all Documents

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