

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 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

Abgaberegulung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Portugal

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 Saude Animal Produtos Farmaceuticos E Imunologicos Lda.

Zulassungsdatum:

21/02/2019

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Ceva-Phylaxia Zrt.
IDT Biologika GmbH

Zuständige Behörde:

Directorate General For Food And Veterinary

Zulassungsnummer:

966/01/19DIVPT

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

4/11/2022

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0247/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Tschechische Republik Dänemark Ungarn Irland Italien
Portugal Rumaenien 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