

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, liofilizat și solvent pentru suspensie injectabilă

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 unit(s) / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Lyophilisat zur Herstellung einer Injektionssuspension

Withdrawal period by route of administration:**zum Einnehmen:**

- **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 6 week

subkutane Anwendung:

- **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 6 week

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI09AE02

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Rumaenien

Beschreibung der Verpackung:

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 Sante Animale Romania S.R.L.

Marketing authorisation date:

31/03/2019

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.

IDT Biologika GmbH

Zuständige Behörde:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Zulassungsnummer:

240045

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

28/03/2024

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](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to

www.adrreports.eu/vet

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000033171>