

Salmoporc, lyophilisate and solvent for suspension for injection / lyophilisate for use in drinking water

Autorizado

- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Typhimurium, strain 421/125 (histidine-adenine auxotrophic), Live

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Salmoporc, lyophilisate and solvent for suspension for injection / lyophilisate for use in drinking water

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Lechones lactantes

Cerdas reproductoras

Porcino

Vía de administración:

Vía oral

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

500000000.00 Unidad(es) formadora(s) de colinas / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Liofilizado y disolvente para suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Lechones lactantes

- Meat and offal. 6 Semana(s)

Vía subcutánea:

-

Cerdas reproductoras

- Meat and offal. 6 Semana(s)

-

Porcino

- Meat and offal. 6 Semana(s)

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI09AE02

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Alemania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

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

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Ceva Tiergesundheit GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

25/07/2002

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd

IDT Biologika GmbH

Autoridad responsable:

Paul-Ehrlich-Institut

Número de autorización:

PEI.V.02340.01.1

Fecha de modificación del estado de la autorización:

14/06/2007

Estado miembro de referencia:

Alemania

Número de procedimiento:

DE/V/0290/001

Estados miembros afectados:

Francia España

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.