

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

Autorizado

- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Typhimurium, histidine-adenine auxotrophic, Live

## Product identification

### **Nombre del medicamento:**

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

SALMOPORC LYOPHILISAT ET SOLVANT POUR SUSPENSION INJECTABLE / LYOPHILISAT POUR ADMINISTRATION DANS L'EAU DE BOISSON

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Porcino

Cerdas reproductoras

Lechones lactantes

### **Vía de administración:**

Vía subcutánea

Vía oral

## Product details

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

5000.00 Millón de unidades formadoras de colonia / 1.00 Dosis

---

### **Forma farmacéutica:**

Liofilizado y disolvente para suspensión inyectable

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **Vía subcutánea:**

- **Porcino**

- Meat and offal. 6 Semana(s)

- **Cerdas reproductoras**

- Meat and offal. 6 Semana(s)

#### **Vía oral:**

- **Lechones lactantes**

- Meat and offal. 6 Semana(s)

---

### **Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):**

QI09AE02

---

### **Régimen jurídico de dispensación:**

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

---

### **Estado de la autorización:**

Autorizado

---

### **Authorised in:**

Francia

---

### **Descripción del empaquetado:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

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

---

**Fundamento jurídico de la autorización del producto:**

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

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Ceva Sante Animale

---

**Marketing authorisation date:**

No se dispone de esta información para este producto.

---

**Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:**

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.  
IDT Biologika GmbH

---

**Autoridad responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Número de autorización:**

FR/V/7172249 4/2023

---

**Fecha del cambio de estado de la autorización:**

16/08/2023

---

**Estado miembro de referencia:**

Alemania

---

**Número de procedimiento:**

DE/V/0290/001

---

**Estados miembros afectados:**

Francia España

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000991510>