

Salmoporc, lyophilisate for oral suspension for pigs

Autorizado

- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Typhimurium, Live

Product identification

Nombre del medicamento:

Salmoporc, lyophilisate for oral suspension for pigs

Salmoporc, lyofilisaat voor suspensie voor oraal gebruik voor varkens

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Vía de administración:

Vía oral

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

8.00 Unidad(es) / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Liofilizado oral

Withdrawal period by route of administration:**Vía oral:****• Porcino**

- Meat and offal. 6 Semana(s)

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QI09AE02

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Países Bajos

Descripción del empaquetado:

Disponibile únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponibile únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

CEVA Sante Animale B.V.

Marketing authorisation date:

7/03/2019

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.

IDT Biologika GmbH

Autoridad responsable:

Medicines Evaluation Board

Número de autorización:

REG NL 123855

Fecha del cambio de estado de la autorización:

25/01/2022

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0247/002

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica República Checa Dinamarca Hungría Irlanda Italia Portugal
Rumania; Rumanía Eslovaquia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000032877>