

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, liofilizat pentru suspensie orală pentru porcine

Principio activo:

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Especies de destino:

Porcino

Vía de administración:

Vía oral

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [Inglés](#)
9.00 log₁₀ Unidad(es) formadora(s) de colonias / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Liofilizado oral

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía oral:****• Porcino**

- Meat and offal. 6 Semana(s)

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

QI09AE02

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Checo](#) [Estonio](#) [Inglés](#) [Francés](#) [Italiano](#) [Letón](#) [Portugués](#) [Esloveno](#) [Finés](#) [Sueco](#) [Islandés](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Rumania; Rumanía

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Additional information

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [Inglés](#) [Francés](#) [Croata](#) [Italiano](#) [Letón](#) [Finés](#) [Sueco](#) [Islandés](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [Inglés](#) [Italiano](#) [Letón](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Ceva Sante Animale Romania S.R.L.

Fecha de autorización de comercialización:

31/03/2019

Fabricante responsable de la liberación del lote:

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

Autoridad responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número de autorización:

240044

Fecha de modificación del estado de la autorización:

28/03/2024

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 [Estonio](#) [Inglés](#) [Francés](#) [Sueco](#) [Islandés](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000032860>