

Salmoporc, Lyophilisate for Oral Suspension for Pigs

Autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Salmoporc, Lyophilisate for Oral Suspension for Pigs

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)

8.00 log₁₀ Unidad(es) formadora(s) de colonias / 1.00 Mililitro(s)

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

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

Descripción del formato:

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](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Ceva Sante Animale

Fecha de autorización de comercialización:

18/04/2019

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Ceva-Phylaxia Zrt.
IDT Biologika GmbH

Autoridad responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Número de autorización:

Vm 14966/3051

Fecha de modificación del estado de la autorización:

27/06/2024

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 [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

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