

# Salmoporc, lyophilisate and solvent for suspension for injection for pigs

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 for pigs

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Porcino

---

**Vía de administración:**

Vía oral

Vía subcutánea

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

8.00 log<sub>10</sub> Unidad(es) formadora(s) de colonias / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Liofilizado para suspensión inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía oral:**

•

**Porcino**

- Meat and offal. 6 Semana(s) six weeks after the second vaccination

**Vía subcutánea:**

•

**Porcino**

- Meat and offal. 6 Semana(s) six weeks after the second vaccination

---

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

QI09AE02

---

**Condiciones de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Hungría

---

**Descripción del formato:**

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile 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-Phylaxia Zrt.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

1/03/2019

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Ceva-Phylaxia Zrt.  
IDT Biologika GmbH

---

**Autoridad responsable:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Número de autorización:**

4034/X/19 NÉBIH ÁTI

---

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

1/03/2019

---

**Estado miembro de referencia:**

Países Bajos

---

**Número de procedimiento:**

NL/V/0247/001

---

**Estados miembros afectados:**

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

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

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)