

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 log₁₀ 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:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Irlanda

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

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:

Health Products Regulatory Authority

Número de autorización:

VPA10815/064/001

Fecha de modificación del estado de la autorización:

18/04/2019

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

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

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