

Salmoporc, lyophilisate and solvent for suspension for injection / lyophilisate for use in drinking water

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

SALMOPORC LIOFILIZADO Y DISOLVENTE PARA SUSPENSION INYECTABLE /

LIOFILIZADO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA

Salmoporc, lyophilisate and solvent for suspension for injection / lyophilisate for use in drinking water

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Porc (porcelet sous la mère)

Porc (truite pour la reproduction)

Porc

Voie d'administration:

Voie orale

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
50000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat et solvant pour suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie orale:

-

Porc (porcelet sous la mère)

- Viande et abats. 6 week

Voie sous-cutanée:

-

Porc (truite pour la reproduction)

- Viande et abats. 6 week

-

Porc

- Viande et abats. 6 week

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI09AE02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Espagne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Ceva Salud Animal S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

14/07/2021

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Ceva-Phylaxia Zrt.

IDT Biologika GmbH

Autorité responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numéro de l'autorisation:

4027 ESP

Date de modification du statut de l'autorisation:

15/07/2021

État membre de référence:

Allemagne

Numéro de procédure:

DE/V/0290/001

États membres concernés:

France Espagne

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.