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

Autorisé

 Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Typhimurium, histidine-adenine auxotrophic, Live

# Identification du produit

#### Dénomination du médicament:

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

Salmoporc, Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Suspension zur Injektion / Lyophilisat zur Anwendung mit Trinkwasser

#### Substance active:

Disponible uniquement en Anglais

# **Espèces cibles:**

Porc

Porc (truie pour la reproduction)

Porc (porcelet sous la mère)

#### Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Voie orale

# Informations sur le produit

#### **Substance active / Concentration:**

Disponible uniquement en <u>Anglais</u> 5000.00 million colony forming units / 1.00 Dose

# Forme pharmaceutique:

Lyophilisat et solvant pour suspension injectable

# Temps d'attente par voie d'administration:

Voie sous-cutanée:

Porc

- Viande et abats. 6 week

•

# Porc (truie pour la reproduction)

- Viande et abats. 6 week

#### Voie orale:

•

# Porc (porcelet sous la mère)

- Viande et abats. 6 week

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

Q109AE02

#### Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

## Statut de l'autorisation:

Valide

# Autorisé en:

Allemagne

# **Description des conditionnements:**

# 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 Tiergesundheit GmbH

## Date de l'autorisation de mise sur le marché:

25/07/2002

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

Ceva-Phylaxia Zrt.

IDT Biologika GmbH

# Autorité responsable:

Paul-Ehrlich-Institut

#### Numéro de l'autorisation:

PEI.V.02340.01.1

## Date de modification du statut de l'autorisation:

14/06/2007

## 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

**Source URL:** https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000099512