

Salmoporc Lyophilisat pour suspension buvable

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Salmoporc, lyophilisate for oral suspension for pigs

Salmoporc Lyofilisaat voor suspensie voor oraal gebruik

Salmoporc Lyophilisat pour suspension buvable

Salmoporc Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Porc

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

8.00 log₁₀ colony forming unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat oral

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie orale:**

-

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:

Belgique

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Italian Latvian Norwegian

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Ceva Sante Animale

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

7/05/2019

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

Ceva-Phylaxia Zrt.
IDT Biologika GmbH

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

BE-V541511

Date de modification du statut de l'autorisation:

7/05/2019

État membre de référence:

Pays-Bas

Numéro de procédure:

NL/V/0247/002

États membres concernés:

Autriche Belgique Tchèque Danemark Hongrie Irlande Italie Portugal
Roumanie Slovaquie Royaume-Uni (Irlande du Nord)

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 17/08/2025

[Télécharger](#)

Notice

français (PDF)

Publié le: 17/08/2025

[Télécharger](#)

Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 17/08/2025

[Télécharger](#)