

Salmoporc, lyophilisate and solvent for suspension for injection for pigs

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Salmoporc, lyophilisate and solvent for suspension for injection for pigs
Salmoporc, lyofilisaat en suspenseervloeistof voor suspensie voor injectie voor varkens

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Porc

Voie d'administration:

Voie orale
Voie sous-cutanée

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 pour suspension injectable

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

-

Porc

- Viande et abats. 6 week
six weeks after the second vaccination

Voie sous-cutanée:

-

Porc

- Viande et abats. 6 week
six weeks after the second vaccination

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

QI09AE02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Pays-Bas

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](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Ceva Sante Animale

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

7/03/2019

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

Ceva-Phylaxia Zrt.

IDT Biologika GmbH

Autorité responsable:

Medicines Evaluation Board

Numéro de l'autorisation:

REG NL 122671

Date de modification du statut de l'autorisation:

25/01/2022

État membre de référence:

Pays-Bas

Numéro de procédure:

NL/V/0247/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Tchéquie 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

Fichier combinant tous les documents

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