

# Salmoporc, lyophilisate and solvent for suspension for injection for pigs

Autorisé

- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Typhimurium, Live

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Salmoporc, lyophilisate and solvent for suspension for injection for pigs  
Salmoporc, liofilizzato e solvente per sospensione iniettabile per suini

---

### Substance active:

Disponibile unicamente en [Anglais](#)

---

### Espèces cibles:

Porc

---

### Voie d'administration:

Voie orale

Voie sous-cutanée

---

## Informations sur le produit

### Substance active / Concentration:

Disponibile unicamente en [Anglais](#)  
8.00 log<sub>10</sub> 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:**

Italie

**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 Salute Animale S.p.A.

---

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

2/07/2019

---

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

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.

IDT Biologika GmbH

---

**Autorité responsable:**

Ministry Of Health

---

**Numéro de l'autorisation:**

105228

---

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

2/07/2019

---

**État membre de référence:**

Pays-Bas

---

**Numéro de procédure:**

NL/V/0247/001

---

**États membres concernés:**

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

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://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.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000033169>