

# 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

### 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 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:**

Roumanie

---

**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 Romania S.R.L.

---

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

31/03/2019

---

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

Ceva-Phylaxia Zrt.  
IDT Biologika GmbH

---

**Autorité responsable:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Numéro de l'autorisation:**

240045

---

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

26/05/2026

---

**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 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.