

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 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:

Slovaquie

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 Animal Health Slovakia s.r.o.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

7/06/2019

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

Ceva-Phylaxia Zrt.
IDT Biologika GmbH

Autorité responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numéro de l'autorisation:

97/004/DC/19-S

Date de modification du statut de l'autorisation:

7/06/2019

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

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.