

Salmoporc, lyophilisate and solvent for suspension for injection / lyophilisate for use in drinking water

Felhatalmazott

- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Typhimurium, histidine-adenine auxotrophic, Live

Product identification

Készítmény neve:

SALMOPORC LIOFILIZADO Y DISOLVENTE PARA SUSPENSION INYECTABLE / LIOFILIZADO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA

Salmoporc, lyophilisate and solvent for suspension for injection / lyophilisate for use in drinking water

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj(ok):

sertés

tenyészkoca

szopós malac

Alkalmazás módja:

Subcutan alkalmazás

Oralis alkalmazás

Product details

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)
5000.00 million colony forming units / 1.00 Dose

Gyógyszerforma:

Csak itt érhető el [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Withdrawal period by route of administration:

Subcutan alkalmazás:

- **sertés**
 - Meat and offal. 6 week
- **tenyészkoca**
 - Meat and offal. 6 week

Oralis alkalmazás:

- **szopós malac**
 - Meat and offal. 6 week

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI09AE02

Szállítás jogállása:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Authorised in:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Termékengedélyezés jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Ceva Salud Animal S.A.

Marketing authorisation date:

14/07/2021

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.
IDT Biologika GmbH

Felelős hatóság:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Engedély száma:

4027 ESP

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

15/07/2021

Referencia tagállam:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Eljárás száma:

DE/V/0290/001

Érintett tagállamok:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000099513>