

Salmoporc lyophilisate and solvent for suspension for injection for pigs

Heimilað

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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Salmoporc lyophilisate and solvent for suspension for injection for pigs

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Svín

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

8.00 log₁₀ colony forming unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Frostþurrkað stungulyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til inntöku:

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 6 week six weeks after the second vaccination

Til notkunar undir húð:

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 6 week six weeks after the second vaccination

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI09AE02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Írland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Ceva Sante Animale

Dagsetning markaðsleyfis:

18/04/2019

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Ceva-Phylaxia Zrt.

IDT Biologika GmbH

Ábyrgt yfirvald:

Health Products Regulatory Authority

Markaðsleyfisnúmer:

VPA10815/064/001

Dagsetning á breytingu stöðu:

18/04/2019

Umsjónarland (RMS):

Holland

Ferilsnúmer:

NL/V/0247/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Tékkland Danmörk Ungverjaland Írland Ítalía Portúgal
Rúmenía Slóvakía Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet