

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

Autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino (lattonzolo)

Suino (scrofa da riproduzione)

Suino

Via di somministrazione:

Uso orale

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

500000000.00 Unità formante colonie / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Liofilizzato e solvente per sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso orale:

-

Suino (lattonzolo)

- carni e frattaglie. 6 settimana

Uso sottocutaneo:

-

Suino (scrofa da riproduzione)

- carni e frattaglie. 6 settimana

-

Suino

- carni e frattaglie. 6 settimana

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI09AE02

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Germania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Ceva Tiergesundheit GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

25/07/2002

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Ceva-Phylaxia Zrt.

IDT Biologika GmbH

Autorità responsabile:

Paul-Ehrlich-Institut

Numero di autorizzazione:

PEI.V.02340.01.1

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

14/06/2007

Stato membro di riferimento:

Germania

Numero di procedura:

DE/V/0290/001

Stati membri interessati:

Francia Spagna

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.