

Salmoporc, lyophilisate for oral suspension for pigs

Autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Salmoporc, lyophilisate for oral suspension for pigs

Salmoporc Lyofilisaat voor suspensie voor oraal gebruik

Salmoporc Lyophilisat pour suspension buvable

Salmoporc Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

8.00 log10 colony forming unit(s) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Liofilizzato orale

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso orale:

-

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:

Belgio

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di biologico simile (Articolo 13(4) della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Ceva Sante Animale

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

7/05/2019

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Ceva-Phylaxia Zrt.
IDT Biologika GmbH

Autorità responsabile:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numero di autorizzazione:

BE-V541511

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

7/05/2019

Stato membro di riferimento:

Paesi Bassi

Numero di procedura:

NL/V/0247/002

Stati membri interessati:

Austria Belgio Repubblica Ceca Danimarca Ungheria Irlanda Italia Portogallo
Romania Slovacchia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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