

Salmoporc, lyophilisate and solvent for suspension for injection for pigs

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 for pigs

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino

Via di somministrazione:

Uso orale

Uso sottocutaneo

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 per sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso orale:

•

Suino

- carni e frattaglie. 6 settimana
six weeks after the second vaccination

Uso sottocutaneo:

•

Suino

- carni e frattaglie. 6 settimana
six weeks after the second vaccination

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:

Austria

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 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:

25/04/2019

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Ceva-Phylaxia Zrt.

IDT Biologika GmbH

Autorità responsabile:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numero di autorizzazione:

838869

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

25/04/2019

Stato membro di riferimento:

Paesi Bassi

Numero di procedura:

NL/V/0247/001

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

Foglio illustrativo

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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.