

# Salmoporc, lyophilisate and solvent for suspension for injection for pigs

Autorizzato

- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Typhimurium, Live

## Product identification

### Denominazione del medicinale:

Salmoporc, lyophilisate and solvent for suspension for injection for pigs

Salmoporc Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension für Schweine

### Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

Suino

### Via di somministrazione:

Uso orale

Uso sottocutaneo

## Product details

### Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

8.00 unit(s) / 1.00 Dose

**Forma farmaceutica:**

Liofilizzato per sospensione iniettabile

---

**Withdrawal period by route of administration:****Uso orale:****. Suino**

- carne e visceri. 6 settimana

**Uso sottocutaneo:****. Suino**

- carne e visceri. 6 settimana

---

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

QI09AE02

---

**Status giuridico della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria non ripetibile

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Authorised in:**

Austria

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

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

---

**Marketing authorisation date:**

25/04/2019

---

**Siti di produzione e rilascio dei lotti:**

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.  
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](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

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.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000033165>