

# 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 log<sub>10</sub> 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:**

Belgio

---

**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:**

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-V541502

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

7/05/2019

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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