

Salmoporc, lyophilisate and solvent for suspension for injection for pigs

Sospeso

- 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:

Sospeso

Autorizzato in:

Danimarca

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:

29/03/2019

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Ceva-Phylaxia Zrt.
IDT Biologika GmbH

Autorità responsabile:

Danish Medicines Agency

Numero di autorizzazione:

60799

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

29/03/2019

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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