**Source URL:** https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/60000033171

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

Autorizzato

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

# Identificazione del prodotto

#### Denominazione del medicinale:

Salmoporc, lyophilisate and solvent for suspension for injection for pigs SALMOPORC, liofilizat si solvent pentru suspensie injectabilă

#### Sotsanza attiva:

Disponibile solo in <u>Inglese</u>

#### Specie di destinazione:

Suino

#### Via di somministrazione:

Uso orale

Uso sottocutaneo

# Informazioni sul prodotto

# Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo i	n <u>Inglese</u>
8.00 log10 colon	y 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):

Q109AE02

## Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

#### Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

#### Autorizzato in:

Romania

#### **Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in <u>Inglese</u>

Disponibile solo in <u>Inglese</u>

# 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 Romania S.R.L.

## Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

31/03/2019

#### Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Ceva-Phylaxia Zrt.

IDT Biologika GmbH

#### Autorità responsabile:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

#### Numero di autorizzazione:

240045

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

28/03/2024

#### 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 <u>Estone</u> <u>Inglese</u> <u>francese</u> <u>lituano</u> <u>portoghese</u> <u>svedese</u> <u>islandese</u> Norwegian

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to <a href="https://www.adrreports.eu/vet">www.adrreports.eu/vet</a>

# Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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