

Salmoporc, lyophilisate and solvent for suspension for injection / lyophilisate for use in drinking water

Geautoriseerd

- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Typhimurium, histidine-adenine auxotrophic, Live

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

SALMOPORC LIOFILIZADO Y DISOLVENTE PARA SUSPENSION INYECTABLE / LIOFILIZADO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA

Salmoporc, lyophilisate and solvent for suspension for injection / lyophilisate for use in drinking water

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Varken

Fokzeugen

Gezoogde biggen

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik

Oraal gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)
5000.00 million colony forming units / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Lyofilisaat en oplosmiddel voor suspensie voor injectie

Withdrawal period by route of administration:

Subcutaan gebruik:

-

Varken

- Meat and offal. 6 week

-

Fokzeugen

- Meat and offal. 6 week

Oraal gebruik:

-

Gezooigde biggen

- Meat and offal. 6 week

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI09AE02

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Spanje

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#)

Handelsvergunninghouder:

Ceva Salud Animal S.A.

Marketing authorisation date:

14/07/2021

Productielocaties partijvrijgifte:

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd

IDT Biologika GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Toelatingsnummer:

4027 ESP

Wijzigingsdatum status toelating:

15/07/2021

Rapporterende lidstaat:

Duitsland

Procedurenummer:

DE/V/0290/001

Betrokken lidstaten:

Frankrijk Spanje

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiters

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000099513>