

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

Toegelaten

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

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

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

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

### **Doeldiersoort(en):**

Gezoogde biggen

Fokzeugen

Varken

### **Toedieningsweg:**

Oraal gebruik

Subcutaan gebruik

## Productgegevens

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in Engels  
500000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

---

### **Farmaceutische vorm:**

Lyofilisaat en oplosmiddel voor suspensie voor injectie

---

### **Wachtijd per toedieningsweg:**

#### **Oraal gebruik:**

- 

#### **Gezooogde biggen**

- Meat and offal. 6 week

#### **Subcutaan gebruik:**

- 

#### **Fokzeugen**

- Meat and offal. 6 week

- 

#### **Varken**

- Meat and offal. 6 week

---

### **Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QI09AE02

---

### **Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in Tsjechisch Estlands Engels Frans Italiaans Letlands Litouws  
Portugees Roemeense Toedieningsweg Fins Zweeds IJslands Norwegian

---

### **Vergunningsstatus:**

Valid

---

### **Toegelaten in:**

Frankrijk

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)

[Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Ceva Sante Animale

---

**Handelsvergunningsdatum:**

16/08/2023

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Ceva-Phylaxia Zrt.

IDT Biologika GmbH

---

**Verantwoordelijke instantie:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Vergunningsnummer:**

FR/V/7172249 4/2023

---

**Datum toelatingswijziging:**

16/08/2023

---

**Rapporterende lidstaat:**

Duitsland

---

**Procedurenummer:**

DE/V/0290/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents

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

Package Leaflet and Labelling

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