

Salmoporc Lyofilisaat voor suspensie voor oraal gebruik

Geautoriseerd

- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Typhimurium, Live

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Salmoporc, lyophilisate for oral suspension for pigs

Salmoporc Lyofilisaat voor suspensie voor oraal gebruik

Salmoporc Lyophilisat pour suspension buvable

Salmoporc Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Varken

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

8.00 unit(s) / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Lyofilisaat voor oraal gebruik

Withdrawal period by route of administration:

Oraal gebruik:

• **Varken**

- Meat and offal. 6 week

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI09AE02

Afleverstatus:

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

Status toelating:

Valid

Authorised in:

België

Package description:

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](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Ceva Sante Animale

Marketing authorisation date:

7/05/2019

Productielocaties partijvrijgifte:

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.
IDT Biologika GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Toelatingsnummer:

BE-V541511

Wijzigingsdatum status toelating:

7/05/2019

Rapporterende lidstaat:

Nederland

Procedurenummer:

NL/V/0247/002

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Tsjechië Denemarken Hongarije Ierland Italië Portugal
Roemenië Slowakije

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Nederlands (PDF)

Published on: 20/06/2022

Updated on: 21/06/2022

Downloaden

Bijsluiter

Nederlands (PDF)

Published on: 20/06/2022

Updated on: 21/06/2022

Downloaden

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000032855>