

# Salmoporc lyofilisaat en suspenseervloeistof voor suspensie voor injectie voor varkens

Toegelaten

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

## Productidentificatie

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

Salmoporc lyofilisaat en suspenseervloeistof voor suspensie voor injectie voor varkens

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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

Varken

### **Toedieningsweg:**

Oraal gebruik

Subcutaan gebruik

## Productgegevens

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

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

8.00 log<sub>10</sub> colony forming unit(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Farmaceutische vorm:**

Lyofilisaat voor suspensie voor injectie

---

### **Wachttijd per toedieningsweg:**

#### **Oraal gebruik:**

- 

##### **Varken**

- Meat and offal. 6 week  
six weeks after the second vaccination

#### **Subcutaan gebruik:**

- 

##### **Varken**

- Meat and offal. 6 week  
six weeks after the second vaccination

---

### **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:**

Nederland

---

### **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](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

### **Handelsvergunninghouder:**

Ceva Sante Animale

---

### **Handelsvergunningdatum:**

7/03/2019

---

### **Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Ceva-Phylaxia Zrt.  
IDT Biologika GmbH

---

### **Verantwoordelijke instantie:**

Medicines Evaluation Board

---

### **Vergunningsnummer:**

REG NL 122671

---

### **Datum toelatingswijziging:**

25/01/2022

---

### **Rapporterende lidstaat:**

Nederland

---

### **Procedurenummer:**

NL/V/0247/001

---

### **Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Tsjechië Denemarken Hongarije Ierland Italië Portugal  
Roemenië Slowakije

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

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

## Documenten

Combined File of all Documents