

Salmoporc, lyophilisate and solvent for suspension for injection for pigs

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 for pigs

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Varken

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

8.00 log₁₀ 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:

Roemenië

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 Romania S.R.L.

Handelsvergunningsdatum:

31/03/2019

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Ceva-Phylaxia Zrt.
IDT Biologika GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Vergunningsnummer:

240045

Datum toelatingswijziging:

26/05/2026

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

Documenten

Combined File of all Documents

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