

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

---

**Farmaceutische vorm:**

Lyofilisaat voor suspensie voor injectie

---

**Wachtijd 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:**

28/03/2024

---

**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

Samenvatting van de productkenmerken

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