

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

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:

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

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

Handelsvergunningsdatum:

18/04/2019

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Ceva-Phylaxia Zrt.
IDT Biologika GmbH

Verantwoordelijke instantie:

The Veterinary Medicines Directorate

Vergunningsnummer:

Vm 14966/3050

Datum toelatingswijziging:

27/06/2024

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