

Salmoporc, lyophilisate for oral suspension for pigs

Autorisert

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

Product identification

Legemidlets navn:

Salmoporc, lyophilisate for oral suspension for pigs

Salmoporc, lyofilisaat voor suspensie voor oraal gebruik voor varkens

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

gris

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Product details

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

9.00 log₁₀ kolonidannende enhet(er) / 1.00 Dose

Legemiddelform:

Lyofilisattablett

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Oral bruk:**

- **gris**

- Slakt. 6 Uke

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI09AE02

Juridisk status for forsyning :

Veterinært legemiddel ikke gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

NL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Additional information

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Biotilsvarende søknad (Artikkel 13(4) i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

CEVA Sante Animale B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

7/03/2019

Tilvirker for batchfrigivelse:

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.

IDT Biologika GmbH

Ansvarlig myndighet:

Medicines Evaluation Board

Godkjenningsnummer:

REG NL 123855

Status for endring av markedsføringstillatelse:

25/01/2022

Referanse medlemsstat:

NL

Prosedyrenummer:

NL/V/0247/002

Gjeldende medlemsstater:

AT BE CZ DK HU Irland IT PT RO SI

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

Documents

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000032877>