

Salmoporc, lyophilisate and solvent for suspension for injection for pigs

Autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Salmoporc, lyophilisate and solvent for suspension for injection for pigs

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

gris

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

8.00 log₁₀ kolonidannende enhet(er) / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Lyofilisat til injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Oral bruk:**

-

gris

- Slakt. 6 uke
six weeks after the second vaccination

Subkutan bruk:

-

gris

- Slakt. 6 uke
six weeks after the second vaccination

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI09AE02

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

IT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Ceva Salute Animale S.p.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

2/07/2019

Tilvirker for batchfrigivelse:

CEVA-Phylaxia Zrt.

IDT Biologika GmbH

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Health

Godkjenningsnummer:

105228

Status for endring av markedsføringstillatelse:

2/07/2019

Referanse medlemsstat:

NL

Prosedyrenummer:

NL/V/0247/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE CZ DK HU Irland IT PT RO SI

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

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