

# Salmoporc, lyophilisate and solvent for suspension for injection / lyophilisate for use in drinking water

Autorizado

- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Typhimurium, histidine-adenine auxotrophic, Live

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento:**

SALMOPORC LIOFILIZADO Y DISOLVENTE PARA SUSPENSION INYECTABLE / LIOFILIZADO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA

Salmoporc, lyophilisate and solvent for suspension for injection / lyophilisate for use in drinking water

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [English](#)

### **Espécies alvo:**

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

**Via de administração:**

Via subcutânea

Via oral

---

## Detalhes do medicamento veterinário

**Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [English](#)

5000.00 milhão de unidades formadoras de colónias / 1.00 Dose

---

**Forma farmacêutica:**

Liofilizado e veículo para suspensão injetável

---

**Intervalo de Segurança por via de administração:****Via subcutânea:**

- 

**Pig**

- Meat and offal. 6 semana

- 

**Pig (sow for reproduction)**

- Meat and offal. 6 semana

**Via oral:**

- 

**Pig (suckling piglet)**

- Meat and offal. 6 semana

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QI09AE02

---

**Classificação Quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Espanha

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#)

---

**Titular da Autorização de Introdução no Mercado:**

Ceva Salud Animal S.A.

---

**Data de Autorização de Introdução no Mercado:**

14/07/2021

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd

IDT Biologika GmbH

---

**Autoridade responsável:**

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

---

**Número da autorização:**

4027 ESP

---

**Data de alteração do estado de autorização:**

15/07/2021

---

**Estado-Membro de referência:**

Alemanha

---

**Número de procedimento:**

**Estados-Membros envolvidos:**

França Espanha

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.