

Salmoporc, lyophilisate for oral suspension for pigs

Autorizado

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

Product identification

Nome do medicamento:

Salmoporc, lyophilisate for oral suspension for pigs

Salmoporc, lyofilisaat voor suspensie voor oraal gebruik voor varkens

Substância ativa:

Disponível apenas em [Inglês](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Búlgaro](#) [Spanish](#) [Checo](#) [Dinamarquês](#) [Alemão](#) [Estónio](#) [Grego](#) [Inglês](#) [Francês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Lithuanian](#) [Húngaro](#) [Holandês](#) [Romanian](#) [Finlandês](#) [Swedish](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [Inglês](#)

8.00 unit(s) / 1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Liofilizado oral

Intervalo de Segurança por via de administração:

Via oral:

• **Pig**

- Meat and offal. 6 semana

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QI09AE02

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Autorizado em:

Países Baixos

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Inglês](#)

Additional information

Tipo de direito:

Disponível apenas em [Inglês](#) [Francês](#) [Croata](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Finlandês](#) [Swedish](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [Inglês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

CEVA Sante Animale B.V.

Marketing authorisation date:

7/03/2019

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.

IDT Biologika GmbH

Autoridade responsável:

Medicines Evaluation Board

Número da autorização:

REG NL 123855

Data de alteração do estado de autorização:

25/01/2022

Estado-Membro de referência:

Países Baixos

Número de procedimento:

NL/V/0247/002

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica República Checa Dinamarca Hungria Irlanda Itália Portugal
Roménia Eslováquia

Disponível apenas em Estónio Inglês Francês Swedish Islandês Norwegian

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

Documents

Combined File of all Documents

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

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