

Salmoporc, lyophilisate for oral suspension for pigs

Autorizado

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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Salmoporc, lyophilisate for oral suspension for pigs

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

8.00 unidade(s) formadora de colónias em base logarítmica 10 / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Liofilizado oral

Intervalo de segurança por via de administração:**Via oral:**

-

Pig

- 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:

Bélgica

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês
Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês italiano letão Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

Ceva Sante Animale

Data de autorização de introdução no mercado:

7/05/2019

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Ceva-Phylaxia Zrt.
IDT Biologika GmbH

Autoridade responsável:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número da autorização:

BE-V541511

Data da alteração do estado de autorização:

7/05/2019

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 Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.