

# Salmoporc, lyophilisate for oral suspension for pigs

Suspensa

- 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

Salmoporc lyofilisat til oral suspension

### 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:**

Suspenso

---

**Autorizado em:**

Dinamarca

---

**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:**

29/03/2019

---

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

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd  
IDT Biologika GmbH

---

**Autoridade responsável:**

Danish Medicines Agency

---

**Número da autorização:**

61712

---

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

29/03/2019

---

**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](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.