

# 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

SALMOPORC, liofilizat pentru suspensie orală pentru porcine

---

### **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:**

Roménia

---

**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 Romania S.R.L.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

31/03/2019

---

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

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd

IDT Biologika GmbH

---

**Autoridade responsável:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Número da autorização:**

240044

---

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

28/03/2024

---

**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.