

# Salmoporc, lyophilisate and solvent for suspension for injection 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 and solvent for suspension for injection 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

Via subcutânea

## 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 para suspensão injetável

---

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

**Via oral:**

- 

**Pig**

- Meat and offal. 6 semana  
six weeks after the second vaccination

**Via subcutânea:**

- 

**Pig**

- Meat and offal. 6 semana  
six weeks after the second vaccination

---

**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](#)

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 Zrt.

IDT Biologika GmbH

---

**Autoridade responsável:**

Danish Medicines Agency

---

**Número da autorização:**

60799

---

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

29/03/2019

---

**Estado-Membro de referência:**

Países Baixos

---

**Número de procedimento:**

NL/V/0247/001

---

**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

Summary of Product Characteristics

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