

Salmoporc, lyophilisate and solvent for suspension for injection 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 and solvent for suspension for injection for pigs
Salmoporc, liofilizzato e solvente per sospensione iniettabile per suini

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:

Autorizado

Autorizado em:

Itália

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 Salute Animale S.p.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

2/07/2019

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Ceva-Phylaxia Zrt.

IDT Biologika GmbH

Autoridade responsável:

Ministry Of Health

Número da autorização:

105228

Data da alteração do estado de autorização:

2/07/2019

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

Documentos

Combined File of all Documents

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