

# 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](http://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.