

# Salmoporc, liofilizado e solvente para suspensão injetável para suínos

Autorizado

- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Typhimurium, strain 421/125 (histidine-adenine auxotrophic), Live

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

Salmoporc, liofilizado e solvente para suspensão injetável para suínos

---

### **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:**

Portugal

---

### **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 Saude Animal Produtos Farmaceuticos E Imunologicos Lda.

---

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

21/02/2019

---

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

Ceva-Phylaxia Zrt.  
IDT Biologika GmbH

---

**Autoridade responsável:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Número da autorização:**

966/01/19DIVPT

---

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

4/11/2022

---

**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)