

Salmoporc, lyophilisate and solvent for suspension for injection for pigs

Autorizado

- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Typhimurium, Live

Product identification

Nome do medicamento:

Salmoporc, lyophilisate and solvent for suspension for injection for pigs
Salmoporc, lyofilizát a rozpúšťadlo na injekčnú suspenziu pre ošípané

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Via subcutânea

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

8.00 unit(s) / 1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Liofilizado para suspensão injetável

Withdrawal period by route of administration:

Via oral:

• **Pig**

- Meat and offal. 6 semana

Via subcutânea:

• **Pig**

- Meat and offal. 6 semana

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QI09AE02

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Eslováquia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em English

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em English French Croatian Italian Latvian Finnish Swedish
Icelandic Norwegian

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em English Italian Latvian Norwegian

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Ceva Animal Health Slovakia s.r.o.

Marketing authorisation date:

7/06/2019

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.

IDT Biologika GmbH

Autoridade responsável:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número da autorização:

97/004/DC/19-S

Data de alteração do estado de autorização:

13/04/2022

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

Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000033172>