

Salmoporc, lyophilisate and solvent for suspension for injection / lyophilisate for use in drinking water

Autorizat

- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Typhimurium, histidine-adenine auxotrophic, Live

Product identification

Denumirea medicamentului:

Salmoporc, lyophilisate and solvent for suspension for injection / lyophilisate for use in drinking water

Salmoporc, Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Suspension zur Injektion / Lyophilisat zur Anwendung mit Trinkwasser

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Porc

Porc (scroafă pentru reproducție)

Purcel sugar

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Administrare orală

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

5000.00 million colony forming units / 1.00 Doză

Forma farmaceutică:

Liofilizat și solvent pentru suspensie injectabilă

Withdrawal period by route of administration:

Administrație subcutanată:

- **Porc**

- Carne și organe. 6 week

- **Porc (scroafă pentru reproducție)**

- Carne și organe. 6 week

Administrație orală:

- **Purcel sugar**

- Carne și organe. 6 week

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI09AE02

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Ceva Tiergesundheit GmbH

Marketing authorisation date:

25/07/2002

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.

IDT Biologika GmbH

Autoritatea responsabilă:

Paul-Ehrlich-Institut

Numărul autorizației:

PEI.V.02340.01.1

Data modificării statusului autorizației:

14/06/2007

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

DE/V/0290/001

State membre interesate:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000099512>