

Salmoporc, lyophilisate for oral suspension for pigs

Oprávněný

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

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Salmoporc, lyophilisate for oral suspension for pigs

Salmoporc Lyofilisaat voor suspensie voor oraal gebruik

Salmoporc Lyophilisat pour suspension buvable

Salmoporc Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#)

[English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#)

[Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Perorálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

8.00 log10 colony forming unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Perorálny lyofilizát

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Perorálne použitie:

-

Pig

- Meat and offal. 6 week

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI09AE02

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Belgicko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Ceva Sante Animale

Dátum registrácie lieku:

7/05/2019

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Ceva-Phylaxia Zrt.

IDT Biologika GmbH

Zodpovedný orgán:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Číslo registrácie:

BE-V541511

Dátum zmeny stavu registrácie:

7/05/2019

Referenčný členský štát:

Holandsko

Číslo postupu:

NL/V/0247/002

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Česko Dánsko Maďarsko Írsko Taliansko Portugalsko

Rumunsko Slovensko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)
[Norwegian](#)

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

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.