

# Salmoporc, lyophilisate and solvent for suspension for injection for pigs

Oprávněný

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

## Product identification

### Názov lieku:

Salmoporc, lyophilisate and solvent for suspension for injection for pigs  
Salmoporc, lyofilisaat en suspendeervloeistof voor suspensie voor injectie voor varkens

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Perorálne použitie  
Subkutánne použitie

## Product details

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

8.00 log<sub>10</sub> colony forming unit(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Lieková forma:**

Lyofilizát na injekčnú suspenziu

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Perorálne použitie:**

•

**Pig**

- Meat and offal. 6 week  
six weeks after the second vaccination

**Subkutánne použitie:**

•

**Pig**

- Meat and offal. 6 week  
six weeks after the second vaccination

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QI09AE02

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#)  
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Authorised in:**

Holandsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

CEVA Sante Animale B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

7/03/2019

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Ceva-Phylaxia Zrt.

IDT Biologika GmbH

---

**Zodpovedný orgán:**

Medicines Evaluation Board

---

**Číslo registrácie:**

REG NL 122671

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

25/01/2022

---

**Referenčný členský štát:**

Holandsko

---

**Číslo postupu:**

NL/V/0247/001

---

**Dotknuté členské štáty:**

Rakúsko Belgicko Česko Dánsko Maďarsko Írsko Taliansko Portugalsko

Rumunsko Slovensko

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000033164>