

Salmoporc lyophilisate and solvent for suspension for injection for pigs

Oprávněný

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

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Salmoporc lyophilisate and solvent for suspension for injection for pigs

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Perorálne použitie

Subkutánne 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:

Lyofilizát na injekčnú suspenziu

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

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

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Írsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

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:

18/04/2019

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Ceva-Phylaxia Zrt.
IDT Biologika GmbH

Zodpovedný orgán:

Health Products Regulatory Authority

Číslo registrácie:

VPA10815/064/001

Dátum zmeny stavu registrácie:

18/04/2019

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

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