

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, liofilizzato e solvente per sospensione iniettabile per suini

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](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Perorálne použitie
Subkutánne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

8.00 unit(s) / 1.00 Dose

Lieková forma:

Lyofilizát na injekčnú suspenziu

Withdrawal period by route of administration:

Perorálne použitie:

• **Pig**

- Meat and offal. 6 week

Subkutánne použitie:

• **Pig**

- Meat and offal. 6 week

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI09AE02

Právny stav dodávky:

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

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Taliansko

Opis balenia:

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 Salute Animale S.p.A.

Marketing authorisation date:

2/07/2019

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.

IDT Biologika GmbH

Zodpovedný orgán:

Ministry Of Health

Číslo registrácie:

105228

Dátum zmeny stavu registrácie:

2/07/2019

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 [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

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000033169>