

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

Godkänd

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

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

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

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Svin (diande smågris)

Svin (avelssugga)

Svin

### Administreringsväg:

Oral användning

Subkutan användning

## Ytterligare information om produkten

### **Aktiv substans och styrka:**

Finns tillgänglig endast på engelska  
500000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

---

### **Läkemedelsform:**

Frystorkat pulver och vätska till injektionsvätska, suspension

---

### **Karenstid per administreringsväg:**

#### **Oral användning:**

- 

#### **Svin (diande smågris)**

- Meat and offal. 6 vecka

#### **Subkutan användning:**

- 

#### **Svin (avelssugga)**

- Meat and offal. 6 vecka

- 

#### **Svin**

- Meat and offal. 6 vecka

---

### **Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QI09AE02

---

### **Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

### **Godkännandestatus:**

Godkänd

---

### **Godkänd i:**

Frankrike

---

### **Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

## Ytterligare information

### **Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

### **Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#)

---

### **Innehavare av godkännande för försäljning:**

Ceva Sante Animale

---

### **Godkännandedatum:**

16/08/2023

---

### **Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Ceva-Phylaxia Zrt.

IDT Biologika GmbH

---

### **Ansvarig myndighet:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

### **Godkännandenummer:**

FR/V/7172249 4/2023

---

### **Datum för ändring av godkännandestatus:**

16/08/2023

---

### **Referensmedlemsstat:**

Tyskland

---

### **Procedurnummer:**

DE/V/0290/001

---

### **Berörda medlemsstater:**

Frankrike Spanien

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel och märkning

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.