

# Salmoporc lyophilisate and solvent for suspension for injection for pigs

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 for pigs

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Svin

### Administreringsväg:

Oral användning

Subkutan användning

## Ytterligare information om produkten

### Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

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

### Läkemedelsform:

Frystorkat pulver till injektionsvätska, suspension

---

**Karenstid per administreringsväg:**

**Oral användning:**

•

**Svin**

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

**Subkutan användning:**

•

**Svin**

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

---

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

QI09AE02

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Irland

---

**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](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Ceva Sante Animale

---

**Godkännandedatum:**

18/04/2019

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd

IDT Biologika GmbH

---

**Ansvarig myndighet:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Godkännandenummer:**

VPA10815/064/001

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

18/04/2019

---

**Referensmedlemsstat:**

Nederländerna

---

**Procedurnummer:**

NL/V/0247/001

---

**Berörda medlemsstater:**

Österrike Belgien Tjeckien Danmark Ungern Irland Italien Portugal  
Rumänien Slovakien Storbritannien (Nordirland)

---

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