

# 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

Salmoporc, lyofilizát a rozpúšťadlo na injekčnú suspenziu pre ošipané

### 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:**

Slovakien

---

**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 Animal Health Slovakia s.r.o.

---

**Godkännandedatum:**

7/06/2019

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:**

Ceva-Phylaxia Zrt.

IDT Biologika GmbH

---

**Ansvarig myndighet:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Godkännandenummer:**

97/004/DC/19-S

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

7/06/2019

---

**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)

## Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

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