

# SALMOPORC SCS lyophilisate and solvent for suspension for pigs

Неразрешен

- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Choleraesuis, strain 431/261, Live

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

SALMOPORC SCS lyophilisate and solvent for suspension for pigs

Salmoporc SCS liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny dla świń

---

### Активно вещество:

Налично само в [English](#)

---

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

свиня

---

### Начин на приложение:

Подкожно приложение

Перорално приложение

Интрамускулно приложение

---

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в [English](#)

8273.00 colony forming unit(s)/dose / 1.00 colony forming unit(s)/dose

---

**Фармацевтична форма:**

Лиофилизат и разтворител за инжекционна емулсия

---

**Карентен срок по начин на приложение:****Подкожно приложение:**

- 

**свиня**

- Meat and offal. 3 week Meat and offal: 3 weeks

**Перорално приложение:**

- 

**свиня**

- Meat and offal. 3 week Meat and offal: 3 weeks

**Интрамускулно приложение:**

- 

**свиня**

- Meat and offal. 3 week Meat and offal: 3 weeks

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QI09AE02

---

**Режим на отпускане:**

Тази информация не е налична за този продукт.

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Revoked

---

**Разрешен в:**

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в [English](#) [Italian](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Ceva Animal Health Polska Sp. z o.o.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

20/02/2009

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

IDT Biologika GmbH

Solupharm Pharmazeutische Erzeugnisse GmbH

---

**Отговорен орган:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Номер на разрешението за търговия:**

1325

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

5/06/2023

---

**Референтна държава членка:**

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Процедурен номер:**

PL/V/0106/001/MR

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000016848>