

SALMOPORC SCS lyophilisate and solvent for suspension for pigs

Ikke autoriseret

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

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

SALMOPORC SCS lyophilisate and solvent for suspension for pigs

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Svin

Administrationsvej:

Subkutan anvendelse

Oral anvendelse

Intramuskulær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

8273.00 [CFU] /dose / 1.00 [CFU] /dose

Lægemiddelform:

Lyofilisat og solvens til injektionsvæske, emulsion

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Subkutan anvendelse:

•

Svin

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

Oral anvendelse:

•

Svin

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

Intramuskulær anvendelse:

•

Svin

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

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI09AE02

Udleveringsbestemmelse:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Godkendelsesstatus:

Tilbagekaldt

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Ceva Animal Health Polska Sp. z o.o.

Dato for markedsføringstilladelse:

20/02/2009

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

IDT Biologika GmbH

Solupharm Pharmazeutische Erzeugnisse GmbH

Ansvarlig myndighed:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Markedsføringstilladelsesnummer:

1325

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

5/06/2023

Referencemedlemsstat:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedurenummer:

PL/V/0106/001/MR

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.