

# 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:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)  
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Afstået

---

**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 Tiergesundheit GmbH

---

### **Dato for markedsføringstilladelse:**

23/01/2017

---

### **Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

IDT Biologika GmbH

Solpharm Pharmazeutische Erzeugnisse GmbH

---

### **Ansvarlig myndighed:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

### **Markedsføringstilladelsesnummer:**

PEI.V.11873.01.1

---

### **Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

20/04/2023

---

### **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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Produktresumé

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