

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

Dokumenter

Produktresumé

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