

SALMOPORC SCS lyophilisate and solvent for suspension for pigs

Μη
εγκεκριμένο

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

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

SALMOPORC SCS lyophilisate and solvent for suspension for pigs

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Χοίρος

Οδός χορήγησης:

Υποδόρια χρήση
Από στόματος χρήση
Ενδομυϊκή χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Λυοφιλοποιημένο υλικό και διαλύτης για παρασκευή ενεσίμου γαλακτώματος

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Υποδόρια χρήση:

•

Χοίρος

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

Από στόματος χρήση:

•

Χοίρος

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

Ενδομυϊκή χρήση:

•

Χοίρος

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

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QI09AE02

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Παραδόθηκε

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Ceva Tiergesundheit GmbH

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

23/01/2017

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

IDT Biologika GmbH

Solpharm Pharmazeutische Erzeugnisse GmbH

Αρμόδια αρχή:

Paul-Ehrlich-Institut

Αριθμός έγκρισης:

PEI.V.11873.01.1

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

20/04/2023

Κράτος Μέλος αναφοράς:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Αριθμός διαδικασίας:

PL/V/0106/001/MR

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφο

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.