

SALMOPORC SCS lyophilisate and solvent for suspension for pigs

No
autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

SALMOPORC SCS lyophilisate and solvent for suspension for pigs

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Vía de administración:

Vía subcutánea

Vía oral

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)

8273.00 Unidad(es) formadora(s) de colonia/Dosis / 1.00

Unidad(es) formadora(s) de colonia/Dosis

Forma farmacéutica:

Liofilizado y disolvente para emulsión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía subcutánea:**

-

Porcino

- Meat and offal. 3 Semana(s) Meat and offal: 3 weeks

Vía oral:

-

Porcino

- Meat and offal. 3 Semana(s) Meat and offal: 3 weeks

Vía intramuscular:

-

Porcino

- Meat and offal. 3 Semana(s) Meat and offal: 3 weeks

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI09AE02

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Alemania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Ceva Tiergesundheit GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

23/01/2017

Fabricante responsable de la liberación del lote:

IDT Biologika GmbH

Solupharm Pharmazeutische Erzeugnisse GmbH

Autoridad responsable:

Paul-Ehrlich-Institut

Número de autorización:

PEI.V.11873.01.1

Fecha de modificación del estado de la autorización:

20/04/2023

Estado miembro de referencia:

Polonia

Número de procedimiento:

PL/V/0106/001/MR

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.