

File downloaded on 2026-06-25

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/es/600000075925>





Scanoporc EC/LT/CP -

inaktywowane bakterie

Escherichia coli serotyp

O138:F18: nie mniej niż  $10^9$ ;-

inaktywowane bakterie

Escherichia coli serotyp O8:K88:

nie mniej niż  $10^9$ ;-

inaktywowane bakterie

Escherichia coli serotyp O9:987P:

nie mniej niż  $10^9$ ;-

inaktywowane bakterie

Escherichia coli serotyp

O101:K99,F41: nie mniej niż

$10^9$ ;- toksoid LT E.coli: nie mniej

niż 5 mg;-inaktywowane bakterie

Clostridium perfringens typ C,

ATCC 3628: nie mniej niż

$7,5 \times 10^8$ ;-B-toksoid Cl.

perfringens typ C, ATCC 3628: nie

mniej niż 10 j.m. Zawiesina do

wstrzykiwań

- Escherichia coli, serotype O9 (fimbrial adhesin F6),  
Inactivated

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

Scanoporc EC/LT/CP -inaktywowane bakterie Escherichia coli serotyp O138:F18: nie mniej niż  $10^9$ ; -inaktywowane bakterie Escherichia coli serotyp O8:K88: nie mniej niż  $10^9$ ; -inaktywowane bakterie Escherichia coli serotyp O9:987P: nie mniej niż  $10^9$ ; -inaktywowane bakterie Escherichia coli serotyp O101:K99,F41: nie mniej niż  $10^9$ ; -toksoid LT E.coli: nie mniej niż 5 mg; -inaktywowane bakterie Clostridium perfringens typ C, ATCC 3628: nie mniej niż  $7,5 \times 10^8$ ; -B-toksoid Cl. perfringens typ C, ATCC 3628: nie mniej niż 10 j.m. Zawiesina do wstrzykiwań

---

### Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

---

### Especies de destino:

Porcino

---

### Vía de administración:

Vía subcutánea

Vía intramuscular

---

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)

1000.00 Millón de organismos / 1.00 Mililitro(s)

Disponibile únicamente en [English](#)

1000.00 Millón de organismos / 1.00 Mililitro(s)

Disponibile únicamente en [English](#)

1000.00 Millón de organismos / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
1000.00 Millón de organismos / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
5.00 Miligramo(s) / 1.00 Miligramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
750.00 Millón de organismos / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
10.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Unidad(es) internacional(es)

---

**Forma farmacéutica:**

Suspensión inyectable

---

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

**Vía subcutánea:**

- 

**Porcino**

- All relevant tissues. 0 Día

**Vía intramuscular:**

- 

**Porcino**

- All relevant tissues. 0 Día

---

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

QI09AB08

---

**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:**

Polonia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

---

## 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:**

Scanvet Poland Sp. z o.o.

---

### **Fecha de autorización de comercialización:**

6/11/2007

---

### **Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Laboratorios Ovejero S.A.U.

---

### **Autoridad responsable:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

### **Número de autorización:**

1780

---

### **Fecha de modificación del estado de la autorización:**

29/10/2024

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

### Prospecto

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

### Etiquetado

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

### Ficha técnica o resumen de las características del producto

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