

SALMOPORC SCS lyophilisate and solvent for suspension for pigs

Ei
myönnetty

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

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

SALMOPORC SCS lyophilisate and solvent for suspension for pigs

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Sika

Antoreitti:

Ihon alle
Suun kautta
Lihakseen

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)
8273.00 [CFU] /dose / 1.00 [CFU] /dose

Lääkemuoto:

Kuiva-aine, kylmäkuivattu, ja liuotin, injektionestettä varten, emulsio

Varoaika antoreiteittäin:**Ihon alle:**

-

Sika

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

Suun kautta:

-

Sika

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

Lihakseen:

-

Sika

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

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QI09AE02

Reseptistatus:

Tätä tietoa ei ole saatavana tästä valmisteesta.

Myyntiluvan tila:

Revoked

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#)

Myyntiluvan haltija:

Ceva Animal Health Polska Sp. z o.o.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

20/02/2009

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

IDT Biologika GmbH

Solpharm Pharmazeutische Erzeugnisse GmbH

Vastaava viranomainen:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Myyntilupanumero:

1325

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

5/06/2023

Viitejäsenvaltio:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Prosessinumero:

PL/V/0106/001/MR

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Myyntipäällysmerkinnät

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Pakkausseloste

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.