

SALMOPORC SCS lyophilisate and solvent for suspension for pigs

Non
autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

SALMOPORC SCS lyophilisate and solvent for suspension for pigs

Salmoporc SCS liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny dla świń

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Porc

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Voie orale

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

8273.00 colony forming unit(s)/dose / 1.00 colony forming unit(s)/dose

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat et solvant pour émulsion injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie sous-cutanée:

•

Porc

- Viande et abats. 3 week Meat and offal: 3 weeks

Voie orale:

•

Porc

- Viande et abats. 3 week Meat and offal: 3 weeks

Voie intramusculaire:

•

Porc

- Viande et abats. 3 week Meat and offal: 3 weeks

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI09AE02

Conditions de délivrance:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Statut de l'autorisation:

Retiré

Autorisé en:

Pologne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Ceva Animal Health Polska Sp. z o.o.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

20/02/2009

Site(s) de libération des lots du produit fini:

IDT Biologika GmbH

Solpharm Pharmazeutische Erzeugnisse GmbH

Autorité responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numéro de l'autorisation:

1325

Date de modification du statut de l'autorisation:

5/06/2023

État membre de référence:

Pologne

Numéro de procédure:

PL/V/0106/001/MR

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000016848>