

# 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

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Porc

### Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Voie orale

Voie intramusculaire

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

8273.00 [CFU] /dose / 1.00 [CFU] /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](http://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.