

SALMOPORC SCS lyophilisate and solvent for suspension for pigs

Nije
odobreno

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

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

SALMOPORC SCS lyophilisate and solvent for suspension for pigs

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Supkutano

Kroz usta

Intramuskularno

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)

8273.00 [CFU] /dose / 1.00 [CFU] /dose

Farmaceutski oblik:

Liofilizat i otapalo za emulziju za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:

Supkutano:

•

Pig

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

Kroz usta:

•

Pig

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

Intramuskularno:

•

Pig

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

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QI09AE02

Pravni status opskrbe:

Ova informacija nije dostupna za ovaj proizvod.

Status odobrenja:

Ukinuto na zahtjev nadležnog tijela

Odobreno u:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Opis paketa:

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Ceva Animal Health Polska Sp. z o.o.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

20/02/2009

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

IDT Biologika GmbH

Solpharm Pharmazeutische Erzeugnisse GmbH

Nadležno tijelo:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Broj odobrenja:

1325

Datum promjene statusa odobrenja:

5/06/2023

Referentna država članica:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Broj postupka:

PL/V/0106/001/MR

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.

Označivanje

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.