

SALMOPORC SCS lyophilisate and solvent for suspension for pigs

Nem engedélyezett

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

Termék azonosítása

Készítmény neve:

SALMOPORC SCS lyophilisate and solvent for suspension for pigs

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

sertés

Alkalmazás módja:

Subcutan alkalmazás

Oralis alkalmazás

Intramuscularis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

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

Gyógyszerforma:

Csak itt érhető el [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Subcutan alkalmazás:

•

sértés

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

Oralis alkalmazás:

•

sértés

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

Intramuscularis alkalmazás:

•

sértés

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

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI09AE02

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Surrendered

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

További információ**Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Ceva Tiergesundheits GmbH

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

23/01/2017

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

IDT Biologika GmbH

Solupharm Pharmazeutische Erzeugnisse GmbH

Felelős hatóság:

Paul-Ehrlich-Institut

Engedély száma:

PEI.V.11873.01.1

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

20/04/2023

Referencia tagállam:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Eljárás száma:

PL/V/0106/001/MR

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.