

File downloaded on 2026-06-26

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/is/600000075925>

Scanoporc EC/LT/CP -inaktywowane bakterie Escherichia coli serotyp O138:F18: nie mniej niż 10^9 ;- inaktywowane bakterie Escherichia coli serotyp O8:K88: nie mniej niż 10^9 ;-inaktywowane bakterie Escherichia coli serotyp O9:987P: nie mniej niż 10^9 ;-inaktywowane bakterie Escherichia coli serotyp O101:K99,F41: nie mniej niż 10^9 ;- toksoid LT E.coli: nie mniej niż 5 mg;-inaktywowane bakterie Clostridium perfringens typ C, ATCC 3628: nie mniej niż $7,5 \times 10^8$;-B-toksoid Cl. perfringens typ C, ATCC 3628: nie mniej niż 10 j.m. Zawiesina do wstrzykiwań

- Escherichia coli, serotype O9 (fimbrial adhesin F6), Inactivated
- Escherichia coli, serotype O8:K88, Inactivated
- Escherichia coli, serotype O101:K99 (fimbrial adhesin F5), Inactivated
- Escherichia coli, serotype O138 (fimbrial adhesin F18), Inactivated

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Scanoporc EC/LT/CP -inaktywowane bakterie Escherichia coli serotyp O138:F18: nie mniej niż 10^9 ; -inaktywowane bakterie Escherichia coli serotyp O8:K88: nie mniej niż 10^9 ; -inaktywowane bakterie Escherichia coli serotyp O9:987P: nie mniej niż 10^9 ; -inaktywowane bakterie Escherichia coli serotyp O101:K99,F41: nie mniej niż 10^9 ; -toksoid LT E.coli: nie mniej niż 5 mg; -inaktywowane bakterie Clostridium perfringens typ C, ATCC 3628: nie mniej niż $7,5 \times 10^8$; -B-toksoid Cl. perfringens typ C, ATCC 3628: nie mniej niż 10 j.m. Zawiesina do wstrzykiwań

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Svín

Leið stjórnáslu:

Til notkunar undir húð

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

1000.00 million organisms / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

1000.00 million organisms / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

1000.00 million organisms / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fánlegt í enska
1000.00 million organisms / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fánlegt í enska
5.00 milligram(s) / 1.00 milligram(s)

Aðeins fánlegt í enska
750.00 million organisms / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fánlegt í enska
10.00 international unit(s) / 1.00 international unit(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar undir húð:

-

Svín

- All relevant tissues. 0 dagar

Til notkunar í vöðva:

-

Svín

- All relevant tissues. 0 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI09AB08

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Pólland

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í Polish

Aðeins fánlegt í [Polish](#)

Aðeins fánlegt í [Polish](#)

Aðeins fánlegt í [Polish](#)

Aðeins fánlegt í [Polish](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [ítalska](#)

Markaðsleyfishafi:

Scanvet Poland Sp. z o.o.

Dagsetning markaðsleyfis:

6/11/2007

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Laboratorios Ovejero S.A.U.

Ábyrgt yfirvald:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Markaðsleyfisnúmer:

1780

Dagsetning á breytingu stöðu:

29/10/2024

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.