

SALMOPORC SCS lyophilisate and solvent for suspension for pigs

Non
autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

SALMOPORC SCS lyophilisate and solvent for suspension for pigs

Salmoporc SCS liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny dla świń

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Uso orale

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

8273.00 unità / dose formanti colonie / 1.00 unità / dose formanti colonie

Forma farmaceutica:

Liofilizzato e solvente per emulsione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso sottocutaneo:

-

Suino

- carni e frattaglie. 3 settimana

Meat and offal: 3 weeks

Uso orale:

-

Suino

- carni e frattaglie. 3 settimana

Meat and offal: 3 weeks

Uso intramuscolare:

-

Suino

- carni e frattaglie. 3 settimana

Meat and offal: 3 weeks

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI09AE02

Stato legale della fornitura:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Stato dell'autorizzazione:

Revocato

Autorizzato in:

Polonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12, paragrafo 3, della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Ceva Animal Health Polska Sp. z o.o.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

20/02/2009

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

IDT Biologika GmbH

Solupharm Pharmazeutische Erzeugnisse GmbH

Autorità responsabile:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numero di autorizzazione:

1325

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

5/06/2023

Stato membro di riferimento:

Polonia

Numero di procedura:

PL/V/0106/001/MR

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.