

# 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

---

### **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:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Rinunciato

---

**Autorizzato in:**

Germania

---

**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 Tiergesundheit GmbH

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

23/01/2017

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

IDT Biologika GmbH

Solpharm Pharmazeutische Erzeugnisse GmbH

---

**Autorità responsabile:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Numero di autorizzazione:**

PEI.V.11873.01.1

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

20/04/2023

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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