

SALMOPORC SCS lyophilisate and solvent for suspension for pigs

Neregistruotas

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

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

SALMOPORC SCS lyophilisate and solvent for suspension for pigs

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Kiaulė

Naudojimo būdas:

Leisti po oda

Vartoti per burną

Leisti į raumenis

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

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

Vaisto forma:

Liofilizatas ir tirpiklis injekcinei emulsijai

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti po oda:

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 3 savaitės

Meat and offal: 3 weeks

Vartoti per burną:

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 3 savaitės

Meat and offal: 3 weeks

Leisti į raumenis:

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 3 savaitės

Meat and offal: 3 weeks

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QI09AE02

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Surrendered

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#)

Registruotojas:

Ceva Tiergesundheit GmbH

Rinkodaros leidimo data:

23/01/2017

Serijos išleidimo gamybos vietos:

IDT Biologika GmbH

Solpharm Pharmazeutische Erzeugnisse GmbH

Atsakinga institucija:

Paul-Ehrlich-Institut

Registracijos numeris:

PEI.V.11873.01.1

Registracijos statuso pasikeitimo data:

20/04/2023

Referencinė valstybė narė:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Procedūros numeris:

PL/V/0106/001/MR

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.