

# SALMOPORC SCS lyophilisate and solvent for suspension for pigs

Niet  
gemachtigd

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

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

SALMOPORC SCS lyophilisate and solvent for suspension for pigs

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Varken

---

**Toedieningsweg:**

Subcutaan gebruik

Oraal gebruik

Intramusculair gebruik

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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

---

**Farmaceutische vorm:**

Lyofilisaat en oplosmiddel voor emulsie voor injectie

---

**Wachtijd per toedieningsweg:**

**Subcutaan gebruik:**

•

**Varken**

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

**Oraal gebruik:**

•

**Varken**

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

**Intramusculair gebruik:**

•

**Varken**

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

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QI09AE02

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Surrendered

---

**Toegelaten in:**

Duitsland

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## Aanvullende informatie

### **Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

### **Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#)

---

### **Handelsvergunninghouder:**

Ceva Tiergesundheit GmbH

---

### **Handelsvergunningsdatum:**

23/01/2017

---

### **Locaties fabrikanten vrijgifte:**

IDT Biologika GmbH  
Solupharm Pharmazeutische Erzeugnisse GmbH

---

### **Verantwoordelijke instantie:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

### **Vergunningsnummer:**

PEI.V.11873.01.1

---

### **Datum toelatingswijziging:**

20/04/2023

---

### **Rapporterende lidstaat:**

Polen

---

### **Procedurenummer:**

PL/V/0106/001/MR

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.