

Salmoporc SCS liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny dla świń

Niedopuszczony do obrotu

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

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Salmoporc SCS liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny dla świń

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie podskórne

Podanie doustne

Podanie domięśniowe

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
8273.00 [CFU] /dose / 1.00 [CFU] /dose

Postać farmaceutyczna:

Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania emulsji do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie podskórne:

-

Pig

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

Podanie doustne:

-

Pig

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

Podanie domięśniowe:

-

Pig

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

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI09AE02

Kategoria dostępności:

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

Status pozwolenia:

Revoked

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Ceva Animal Health Polska Sp. z o.o.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

20/02/2009

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

IDT Biologika GmbH

Solupharm Pharmazeutische Erzeugnisse GmbH

Organ odpowiedzialny:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numer pozwolenia:

1325

Data zmiany statusu pozwolenia:

5/06/2023

Referencyjne państwo członkowskie:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Numer procedury:PL/V/0106/001/MR

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

oznakowanie opakowań

Ulotka dla pacjenta