

Salmoporc STM liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny dla świń

Dopuszczony

- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Typhimurium, Live

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Salmoporc STM 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 doustne

Podanie podskórne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Postać farmaceutyczna:

Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie doustne:

-

Pig

- Meat and offal. 6 week

Podanie podskórne:

-

Pig

- Meat and offal. 6 week

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI09AB08

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

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

Opis opakowania:

Butelki szklane 10 ml, I klasa hydrolityczna ze szczepionką po 200 dawek, zamykane korkami z gumy bromobutyłowej i zabezpieczane kapslami. Butelka szklane 25 ml, I klasa hydrolityczna z rozpuszczalnikiem po 20 ml, zamykana korkiem z gumy bromobutyłowej oraz zabezpieczana kapslem.

Butelki szklane 10 ml, I klasa hydrolityczna ze szczepionką po 20 dawek, zamykane korkami z gumy bromobutyłowej i zabezpieczane kapslami. Butelka szklane 25 ml, I klasa hydrolityczna z rozpuszczalnikiem po 20 ml, zamykana korkiem z gumy

bromobutylowej oraz zabezpieczana kapslem.

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:

30/04/2004

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Ceva-Phylaxia Zrt.

IDT Biologika GmbH

Organ odpowiedzialny:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numer pozwolenia:

1494

Data zmiany statusu pozwolenia:

30/04/2004

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

Dokumenty

oznakowanie opakowań

Charakterystyka produktu leczniczego

Ulotka dla pacjenta