

# SALMOPORC SCS lyophilisate and solvent for suspension for pigs

Não  
autorizado

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

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

SALMOPORC SCS lyophilisate and solvent for suspension for pigs

Salmoporc SCS liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny dla świń

### Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

### Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Via subcutânea

Via oral

Via intramuscular

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

8273.00 unidade(s) formadoras de colónias/dose / 1.00

unidade(s) formadoras de colónias/dose

---

### Forma farmacêutica:

Liofilizado e veículo para emulsão injetável

---

### Intervalo de segurança por via de administração:

#### Via subcutânea:

- 

##### Pig

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

#### Via oral:

- 

##### Pig

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

#### Via intramuscular:

- 

##### Pig

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

---

### Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI09AE02

---

### Classificação quanto à dispensa:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

---

### Estado da autorização:

Revogado pela Autoridade

---

**Autorizado em:**

Polónia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Ceva Animal Health Polska Sp. z o.o.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

20/02/2009

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

IDT Biologika GmbH

Solupharm Pharmazeutische Erzeugnisse GmbH

---

**Autoridade responsável:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Número da autorização:**

1325

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

5/06/2023

---

**Estado-Membro de referência:**

Polónia

---

**Número de procedimento:**

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

### Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

### Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

### Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.