

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

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

Solpharm 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

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.