

# 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:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### **Estado da autorização:**

Abandonada

---

**Autorizado em:**

Alemanha

---

**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 Tiergesundheit GmbH

---

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

23/01/2017

---

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

IDT Biologika GmbH

Solpharm Pharmazeutische Erzeugnisse GmbH

---

**Autoridade responsável:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Número da autorização:**

PEI.V.11873.01.1

---

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

20/04/2023

---

**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

Summary of Product Characteristics

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