

SALMOPORC SCS lyophilisate and solvent for suspension for pigs

Neautorizat

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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

SALMOPORC SCS lyophilisate and solvent for suspension for pigs

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Porc

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Administrare orală

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

8273.00 [CFU] /dose / 1.00 [CFU] /dose

Forma farmaceutică:

Liofilizat și solvent pentru emulsie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**Administrare subcutanată:**

-

Porc

- Carne și organe. 3 week Meat and offal: 3 weeks

Administrare orală:

-

Porc

- Carne și organe. 3 week Meat and offal: 3 weeks

Administrare intramusculară:

-

Porc

- Carne și organe. 3 week Meat and offal: 3 weeks

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI09AE02

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Ceva Tiergesundheit GmbH

Data autorizației de comercializare:

23/01/2017

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

IDT Biologika GmbH

Solupharm Pharmazeutische Erzeugnisse GmbH

Autoritatea responsabilă:

Paul-Ehrlich-Institut

Numărul autorizației:

PEI.V.11873.01.1

Data modificării statusului autorizației:

20/04/2023

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

PL/V/0106/001/MR

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.