

SALMOPORC SCS lyophilisate and solvent for suspension for pigs

Neoprávnený

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

Identifikácia lieku

Názov lieku:

SALMOPORC SCS lyophilisate and solvent for suspension for pigs

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Subkutánne použitie

Perorálne použitie

Intramuskulárne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)
8273.00 [CFU] /dose / 1.00 [CFU] /dose

Lieková forma:

Lyofilizát a rozpúšťadlo na injekčnú emulziu

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Subkutánne použitie:

-

Pig

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

Perorálne použitie:

-

Pig

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

Intramuskulárne použitie:

-

Pig

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

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI09AE02

Právny stav dodávky:

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

Stav registrácie:

Revoked

Registrovaný v/vo:

Poľsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Ceva Animal Health Polska Sp. z o.o.

Dátum registrácie lieku:

20/02/2009

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

IDT Biologika GmbH

Solpharm Pharmazeutische Erzeugnisse GmbH

Zodpovedný orgán:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Číslo registrácie:

1325

Dátum zmeny stavu registrácie:

5/06/2023

Referenčný členský štát:

Poľsko

Číslo postupu:

PL/V/0106/001/MR

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.