

SALMOPORC SCS lyophilisate and solvent for suspension for pigs

Neoprávnený

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

Product identification

Názov lieku:

SALMOPORC SCS lyophilisate and solvent for suspension for pigs
Suisaloral

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Subkutánne použitie

Perorálne použitie

Intramuskulárne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

8273.00 colony forming unit(s)/dose / 1.00 colony forming unit(s)/dose

Lieková forma:

Lyofilizát a rozpúšťadlo na injekčnú emulziu

Withdrawal period by route of administration:

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:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Surrendered

Authorised in:

Nemecko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

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

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Ceva Tiergesundheit GmbH

Marketing authorisation date:

23/01/2017

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

IDT Biologika GmbH

Solupharm Pharmazeutische Erzeugnisse GmbH

Zodpovedný orgán:

Paul-Ehrlich-Institut

Číslo registrácie:

PEI.V.11873.01.1

Dátum zmeny stavu registrácie:

20/04/2023

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

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000016849>