

# SALMOPORC SCS lyophilisate and solvent for suspension for pigs

Ni  
odobreno

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

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

SALMOPORC SCS lyophilisate and solvent for suspension for pigs

---

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

---

### Ciljne živalske vrste:

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

---

### Pot uporabe:

Subkutana uporaba

Peroralna uporaba

intramuskularna uporaba

---

## Podatki o zdravilu

### Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

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

---

**Farmaceutvska oblika:**

Liofilizat in vehikel za emulzijo za injiciranje

---

**Karenca glede na pot uporabe:**

**Subkutana uporaba:**

•

**Pig**

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

**Peroralna uporaba:**

•

**Pig**

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

**intramuskularna uporaba:**

•

**Pig**

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

---

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QI09AE02

---

**Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Surrendered

---

**Ima dovoljenje za promet v:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

---

## Dodatne informacije

### **Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#)

---

### **Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Ceva Tiergesundheit GmbH

---

### **Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

23/01/2017

---

### **Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

IDT Biologika GmbH

Solpharm Pharmazeutische Erzeugnisse GmbH

---

### **Pristojni organ:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

### **Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

PEI.V.11873.01.1

---

### **Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

20/04/2023

---

### **Referenčna država članica:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Številka postopka:**

PL/V/0106/001/MR

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.