

Porcilis Glässer Vet Suspension for injection for pigs

Разрешен

- Haemophilus parasuis, serotype 5, strain 4800, Inactivated
- Haemophilus parasuis, serotype 5, strain 4800, Inactivated
- Haemophilus parasuis, serotype 5, strain 4800, Inactivated

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Porcilis Glässer Vet Suspension for injection for pigs

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

свиня

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

9.10 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

9.10 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

9.10 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

•

свиня

- Meat and offal. 0 day

- Meat and offal. 0 day

- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI09AB07

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Denmark

Описание на опаковката:

Налично само в Датски

Налично само в Датски

Налично само в Датски

Налично само в Датски
Налично само в Датски
Налично само в Датски
Налично само в Датски
Налично само в Датски
Налично само в Датски
Налично само в Датски
Налично само в Датски
Налично само в Датски
Налично само в Датски
Налично само в Датски
Налично само в Датски
Налично само в Датски
Налично само в Датски
Налично само в Датски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Intervet International B.V.

Дата на разрешение за търговия:

13/03/2003

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet International B.V.

Отговорен орган:

Danish Medicines Agency

Номер на разрешението за търговия:

PI.pdf