

Porcilis APP, инжекционна суспензия за свине

Разрешен

- Actinobacillus pleuropneumoniae, APX III toxoid
- Actinobacillus pleuropneumoniae, APX II toxoid
- Actinobacillus pleuropneumoniae, APX I toxoid
- Actinobacillus pleuropneumoniae, outer membrane protein

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Porcilis APP, suspension for injection for pigs

Porcilis APP, инжекционна суспензия за свине

Активно вещество:

Налично само в Английски

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

50.00 unit(s) / 1.00 Dose

Налично само в Английски

50.00 unit(s) / 1.00 Dose

Налично само в Английски

50.00 unit(s) / 1.00 Dose

Налично само в Английски

50.00 unit(s) / 1.00 Dose

Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

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:

Bulgaria

Описание на опаковката:

Флакони съдържащи: 250 ml (100 дози).

Флакони съдържащи: 100 ml (50 дози)

Флакони съдържащи: 50 ml(25 дози)

Флакони съдържащи: 20 ml(10 дози)

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 Италиански Латвийски Литовски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Intervet International B.V.

Дата на разрешение за търговия:

30/06/2010

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet International B.V.

Отговорен орган:

Bulgarian Food Safety Authority

Номер на разрешението за търговия:

0022-2556

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

30/06/2010

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта