

Porcilis APP suspension for injection for pigs

Registrováno

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

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Porcilis APP suspension for injection for pigs

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Prase

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)
50.00 unit(s) / 1.00 Dose

Dostupné pouze v [English](#)
50.00 unit(s) / 1.00 Dose

Dostupné pouze v [English](#)
50.00 unit(s) / 1.00 Dose

Dostupné pouze v [English](#)
50.00 unit(s) / 1.00 Dose

Dostupné pouze v [English](#)
600.00 milligram(s) / 1.00 Dose

Léková forma:

Injekční suspenze

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intramuskulární podání:

-

Prase

- Maso. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QI09AB07

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Norsko

Dostupné v:

Norsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

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

Právní základ registrace přípravku:

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

Držitel rozhodnutí o registraci:

Intervet International B.V.

Datum registrace:

27/01/2017

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Intervet International B.V.

Příslušný orgán:

Norwegian Medical Products Agency

Registrační číslo:

16-11362

Datum změny stavu registrace:

17/12/2018

Referenční členský stát:

Irsko

Číslo procedury:

IE/V/0327/001

Dotčený členský stát:

Chorvatsko Lucembursko Norsko Portugalsko Rumunsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.