

PORCILIS APP SUSPENSION INYECTABLE PARA PORCINO

Registrováno

- Actinobacillus pleuropneumoniae, serovar 1, strain APP 1-l-452, Outer membrane protein
- Actinobacillus pleuropneumoniae, serovar 2, strain APP2, APX III toxoid
- Actinobacillus pleuropneumoniae, serovar 2, strain App2, APX II toxoid and serovar 7, strain App HV143, APX II toxoid
- Actinobacillus pleuropneumoniae, serovar 10, strain APP HV169, APX I toxoid

Identifikace přípravku

Název léčiva:

PORCILIS APP SUSPENSION INYECTABLE PARA PORCINO

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Prase (odstavená selata)

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

10000.00 Protective Dose / 2.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

10000.00 Protective Dose / 2.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

500.00 Protective Dose / 2.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

500.00 Protective Dose / 2.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční suspenze

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intramuskulární podání:

-

Prase (odstavená selata)

- Maso. 0 day

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

QI09AB07

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Španelsko

Dostupné v:

Španelsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Spanish](#)

Dostupné pouze v [Spanish](#)

Dostupné pouze v [Spanish](#)

Dostupné pouze v [Spanish](#)

Dostupné pouze v [Spanish](#)

Dostupné pouze v [Spanish](#)

Dostupné pouze v [Spanish](#)

Dostupné pouze v [Spanish](#)

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](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Datum registrace:

4/02/1997

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Intervet International B.V.

Příslušný orgán:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Registrační číslo:

3275 ESP

Datum změny stavu registrace:

7/09/2015

Informace o nezádocích 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.

Označení na obalu

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