

# Porcilis Glässer Vet Suspension for injection for pigs

Registrováno

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

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

Porcilis Glässer Vet Suspension for injection for pigs

---

### Léčivá látka:

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](#)

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

Dostupné pouze v [English](#)

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

Dostupné pouze v [English](#)

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

---

### Léková forma:

Injekční suspenze

---

### Ochranná lhůta podle cesty podání:

#### Intramuskulární podání:

- 

#### Prase

- Maso. 0 day

- Maso. 0 day

- Maso. 0 day

---

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

QI09AB07

---

### Právní status výdeje:

Na předpis

---

### Stav registrace:

Valid

---

### Registrováno v:

Dánsko

---

### Dostupné v:

Dánsko

---

### Popis balení:

Dostupné pouze v [Danish](#)  
Dostupné pouze v [Danish](#)  
Dostupné pouze v [Danish](#)  
Dostupné pouze v [Danish](#)  
Dostupné pouze v [Danish](#)  
Dostupné pouze v [Danish](#)  
Dostupné pouze v [Danish](#)  
Dostupné pouze v [Danish](#)  
Dostupné pouze v [Danish](#)  
Dostupné pouze v [Danish](#)  
Dostupné pouze v [Danish](#)  
Dostupné pouze v [Danish](#)  
Dostupné pouze v [Danish](#)  
Dostupné pouze v [Danish](#)  
Dostupné pouze v [Danish](#)  
Dostupné pouze v [Danish](#)  
Dostupné pouze v [Danish](#)

---

## Doplňující informace

### **Typ oprávnění:**

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

---

### **Právní základ registrace přípravku:**

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

### **Držitel rozhodnutí o registraci:**

Intervet International B.V.

---

### **Datum registrace:**

13/03/2003

---

### **Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Intervet International B.V.

---

### **Příslušný orgán:**

Danish Medicines Agency

---

**Registrační číslo:**

31892

---

**Datum změny stavu registrace:**

13/03/2003

---

**Referenční členský stát:**

Dánsko

---

**Číslo procedury:**

DK/V/0107/001

---

**Dotčený členský stát:**

Rakousko Belgie Kypr Česko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Finsko Francie Německo Řecko Maďarsko Irsko Itálie Lotyšsko

Lucembursko Nizozemsko Norsko Polsko Portugalsko Slovensko Slovinsko

Španělsko

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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

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

PI.pdf