

# Porcilis APP

Zugelassen

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

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Porcilis APP

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

### **Zieltierarten:**

Schwein

### **Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

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

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

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

---

**Darreichungsform:**

Injektionssuspension

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**intramuskuläre Anwendung:**

•

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QI09AB07

---

**Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Deutschland

---

**Verfügbar in:**

Deutschland

---

**Packungsbeschreibung:**

(id8) 1x Flasche (Polyethylenterephthalat ) in 1x Faltschachtel [250 ml]

(id7) 1x Flasche (Polyethylenterephthalat ) in 1x Faltschachtel [100 ml]

(id6) 1x Flasche (Polyethylenterephthalat ) in 1x Faltschachtel [50 ml]

(id5) 1x Flasche (Polyethylenterephthalat ) in 1x Faltschachtel [20 ml]

(id4) 1x Flasche (Glas ) in 1x Faltschachtel [250 ml]

(id3) 1x Flasche (Glas ) in 1x Faltschachtel [100 ml]  
(id2) 1x Flasche (Glas ) in 1x Faltschachtel [50 ml]  
(id1) 1x Flasche (Glas ) in 1x Faltschachtel [20 ml]

---

## Zusätzliche Informationen

### **Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

### **Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

---

### **Zulassungsinhaber:**

Intervet Deutschland GmbH

---

### **Zulassungsdatum:**

2/01/1996

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Intervet International B.V.

---

### **Zuständige Behörde:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

### **Zulassungsnummer:**

210a/94

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

9/07/2010

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente