

Porcilis APP

Autorisiert

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

Product identification

Name des Arzneimittels:

Porcilis APP

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

50.00 unit(s) / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [English](#)

50.00 unit(s) / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [English](#)

50.00 unit(s) / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [English](#)

50.00 unit(s) / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Withdrawal period by route of administration:

intramuskuläre Anwendung:

- **Schwein**

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

QI09AB07

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Bulgarien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Bulgarian](#)

Verfügbar nur in [Bulgarian](#)

Verfügbar nur in [Bulgarian](#)

Verfügbar nur in [Bulgarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

1/07/2010

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Zuständige Behörde:

BFSA

Zulassungsnummer:

0022-2556/13.05.2015

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

13/05/2015

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Package Leaflet and Labelling

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000096035>