

PORCILIS APP SUSPENSION INJECTABLE PARA PORCINO

Εγκεκριμένο

- Actinobacillus pleuropneumoniae, serovar 1, strain APP 1-I-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

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

PORCILIS APP SUSPENSION INJECTABLE PARA PORCINO

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Απογαλακτισμένο χοιρίδιο

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

10000.00 Protective Dose / 2.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

10000.00 Protective Dose / 2.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

500.00 Protective Dose / 2.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

500.00 Protective Dose / 2.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο εναιώρημα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση:

•

Απογαλακτισμένο χοιρίδιο

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QI09AB07

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διαθέσιμο σε:

Spain

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά
Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

4/02/1997

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Intervet International B.V.

Αρμόδια αρχή:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Αριθμός έγκρισης:

3275 ESP

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

7/09/2015

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Επισήμανση

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.