

Porcilis APP suspension for injection for pigs

Autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Porcilis APP suspension for injection for pigs

Porcilis APP suspension for injection for pigs

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

600.00 Miligramo(s) / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

50.00 Unidad(es) / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

50.00 Unidad(es) / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

50.00 Unidad(es) / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

50.00 Unidad(es) / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI09AB07

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Irlanda

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet (Ireland) Limited

Fecha de autorización de comercialización:

31/01/2014

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet International B.V.

Autoridad responsable:

Health Products Regulatory Authority

Número de autorización:

VPA10996/100/001

Fecha de modificación del estado de la autorización:

31/01/2014

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0327/001

Estados miembros afectados:

Croacia Luxemburgo Noruega Portugal Rumania; Rumanía

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.