

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

Product identification

Nombre del medicamento:

Porcilis APP suspension for injection for pigs

PORCILIS APP, vaccin inactivat pentru dezvoltarea imunității active împotriva pleuropneumoniei infecțioase determinate de Actinobacillus pleuropneumoniae la purceii înțărcați

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Product details

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

Withdrawal period by route of administration:

Vía intramuscular:

• Porcino

- Meat and offal. 0 Día

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QI09AB07

Régimen jurídico de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Rumania; Rumanía

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet Romania S.R.L.

Marketing authorisation date:

5/09/2008

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Autoridad responsable:

ICBMV

Número de autorización:

140049

Fecha del cambio de estado de la autorización:

17/09/2018

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0327/001

Estados miembros afectados:

Croacia República Checa Francia Grecia Luxemburgo Noruega Portugal

Rumania; Rumanía Eslovenia España

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

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

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000047608>