

# Porcilis Glässer suspensija injekcijām cūkām

Autorizado

- Haemophilus parasuis, serotype 5, strain 4800, Inactivated

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Porcilis Glässer suspensija injekcijām cūkām

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Porcino

---

**Vía de administración:**

Vía intramuscular

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

9.10 Unidad(es) de ensayo por inmunoabsorción ligado a enzimas / 2.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

9.10 Unidad(es) de ensayo por inmunoabsorción ligado a enzimas / 2.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

9.10 Unidad(es) de ensayo por inmunoabsorción ligado a enzimas / 2.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Suspensión inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía intramuscular:**

•

**Porcino**

- Meat and offal. 0 Día
  - Meat and offal. 0 Día
  - Meat and offal. 0 Día
- 

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

QI09AB07

---

**Condiciones de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Letonia

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

17/07/2023

---

**Autoridad responsable:**

Food And Veterinary Service

---

**Número de autorización:**

V/I/23/0033

---

**Parallel trade in reference of:**

60000060287

---

**Parallel trade of:**

600000108416

---

**Distribuidor mayorista de origen:**

Maravet S.R.L.

---

**Distribuidor mayorista de destino:**

Vetmarket SIA

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

---

**Source URL:** *<https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000985489>*