

Porcilis APP suspension for injection for pigs

Myönnetty

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

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Porcilis APP suspension for injection for pigs

Porcilis APP suspension for injection for pigs

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Sika

Antoreitti:

Lihakseen

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä English
600.00 milligram(s) / 1.00 Dose

Saatavissa vain kielillä English
50.00 unit(s) / 1.00 Dose

Saatavissa vain kielillä English
50.00 unit(s) / 1.00 Dose

Saatavissa vain kielillä English
50.00 unit(s) / 1.00 Dose

Saatavissa vain kielillä English
50.00 unit(s) / 1.00 Dose

Lääkemuoto:

Injektioneste, suspensio

Varoaika antoreiteittäin:

Lihakseen:

-

Sika

- Meat and offal. 0 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QI09AB07

Reseptistatus:

Ei vaadi eläinlääkemääräystä

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)
Saatavissa vain kielillä [English](#)
Saatavissa vain kielillä [English](#)
Saatavissa vain kielillä [English](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#)

Myyntiluvan haltija:

Intervet (Ireland) Limited

Myyntiluvan myöntämispäivä:

31/01/2014

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Intervet International B.V.

Vastaava viranomainen:

Health Products Regulatory Authority

Myyntilupanumero:

VPA10996/100/001

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

31/01/2014

Viitejäsenvaltio:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Prosessinumero:

IE/V/0327/001

Asianomaiset jäsenvaltiot:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#)
[Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#)
[Lithuanian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavissa vain kielillä [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenvedo

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.