

PORCILIS APP SUSPENSION INYECTABLE PARA PORCINO

Myönnetty

- Actinobacillus pleuropneumoniae, serotype 1, strain APP 1-1-452, Outer membrane protein
- Actinobacillus pleuropneumoniae, serotype 2, strain APP2, APX III toxoid
- Actinobacillus pleuropneumoniae, serotype 2, strain App2, APX II toxoid and serotype 7, strain App HV143, APX II toxoid
- Actinobacillus pleuropneumoniae, serotype 10, strain APP HV169, APX I toxoid

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

PORCILIS APP SUSPENSION INYECTABLE PARA PORCINO

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Sika (vieroitettu porsas)

Antoreitti:

Lihakseen

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)
10000.00 Protective Dose / 2.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)
10000.00 Protective Dose / 2.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)
500.00 Protective Dose / 2.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)
500.00 Protective Dose / 2.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, suspensio

Varoaika antoreiteittäin:

Lihakseen:

-

Sika (vieroitettu porsas)

- Meat and offal. 0 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QI09AB07

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

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

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#)

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#)

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

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

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

Myyntiluvan haltija:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

4/02/1997

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Intervet International B.V.

Vastaava viranomainen:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Myyntilupanumero:

3275 ESP

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

7/09/2015

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

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

Pakkausseloste

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

Myyntipäällysmerkinnät

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055879>