

Porcilis APP suspension for injection for pigs

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Porcilis APP suspension for injection for pigs

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Porc

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

50.00 unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

50.00 unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

50.00 unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

50.00 unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

600.00 milligram(s) / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Porc

- Viande et abats. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI09AB07

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Norvège

Disponible en:

Norvège

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet International B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

27/01/2017

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Intervet International B.V.

Autorité responsable:

Norwegian Medical Products Agency

Numéro de l'autorisation:

16-11362

Date de modification du statut de l'autorisation:

17/12/2018

État membre de référence:

Irlande

Numéro de procédure:

IE/V/0327/001

États membres concernés:

Croatie Luxembourg Norvège Portugal Roumanie
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.