

Porcilis Glässer Vet Suspension for injection for pigs

Autorisé

- Haemophilus parasuis, serotype 5, strain 4800, Inactivated
- Haemophilus parasuis, serotype 5, strain 4800, Inactivated
- Haemophilus parasuis, serotype 5, strain 4800, Inactivated

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Porcilis Glässer Vet Suspension for injection for pigs

Porcilis Glässer Vet. injeksjonsvæske, suspensjon til gris

Substance(s) active(s):

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](#)

9.10 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

9.10 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

9.10 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Porc

- Viande et abats. 0 day

- Viande et abats. 0 day

- 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](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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

Base légale révisée selon l'acquis communautaire

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet International B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

12/03/2004

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

Intervet International B.V.

Autorité responsable:

Norwegian Medical Products Agency

Numéro de l'autorisation:

03-2118

Date de modification du statut de l'autorisation:

13/03/2008

État membre de référence:

Danemark

Numéro de procédure:

DK/V/0107/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Chypre Tchéquie Estonie Finlande France Allemagne
Grèce Hongrie Irlande Italie Lettonie Luxembourg Pays-Bas Norvège
Pologne Portugal Slovaquie Slovénie Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les événements 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.

Pl.pdf