

Porcilis APP, suspension for injection for pigs

Údaraithe

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

Sainaithint táirge

Ainm an chógais:

Porcilis APP, suspension for injection for pigs

Porcilis APP, инъекционная суспензия за свине

Substaint ghníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Speiceas:

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bealach riarta:

Úsáid ionmhatánach

Sonraí an táirge

Substaint agus neart gníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

50.00 unit(s) / 1.00 Dose

Ar fáil ach amháin i [English](#)

50.00 unit(s) / 1.00 Dose

Ar fáil ach amháin i [English](#)

50.00 unit(s) / 1.00 Dose

Ar fáil ach amháin i [English](#)

50.00 unit(s) / 1.00 Dose

Foirm chógaisíochta:

Fuaidreán le haghaidh insteallta

An cód tréidliachta ceimiceach teiripeach anatamaíoch (Cód ATCvet):

QI09AB07

Stádas dlí an tsoláthair:

Ar fáil ach amháin i [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)

[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stádas údaráithe:

Valid

Údaráithe i:

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil i:

Bulgaria

Tuairisc ar an bpacáiste:

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#)

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#)

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#)

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#)

Faisnéis bhreise

Cineál teidlíochta:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bunús dlí maidir le húdarú an táirge:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Sealbhóir an údaraithe margaíochta:

Intervet International B.V.

Dáta Údaraithe Margaíochta:

30/06/2010

Láithreacha monaraíochta um eisiúint bhaisce:

Intervet International B.V.

An t-údarás atá freagrach:

Bulgarian Food Safety Authority

Uimhir an údaraithe:

0022-2556

Athrú stádais maidir leis an dáta údaraithe:

30/06/2010

Tuairiscí maidir le fo-iarmhairtí amhrasta: www.adrreports.eu/vet

Doiciméid

Achoimre ar shaintréithe an táirge

Níl an doiciméad seo ann sa teanga seo (Gaeilge). Is féidir leat é a fháil i dteanga eile thíos.