

# Porcilis APP Vet. injektionsvæske, suspension

Odobreno

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

## Identifikacija proizvoda

### **Naziv lijeka:**

Porcilis APP Vet. injektionsvæske, suspension

### **Djelatna tvar:**

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

### **Ciljne vrste:**

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

### **Put aplikacije:**

Intramuskularno

## Pojedinosti o proizvodu

### Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski  
500.00 unit(s) / 2.00 mililitar

Dostupan samo u engleski  
500.00 unit(s) / 2.00 mililitar

Dostupan samo u engleski  
10000.00 unit(s) / 2.00 mililitar

Dostupan samo u engleski  
100000.00 unit(s) / 2.00 mililitar

---

### Farmaceutski oblik:

suspenzija za injekciju

---

### Karencija prema putu aplikacije:

#### Intramuskularno:

- 

#### Pig

- Meat and offal. 0 day
  - Meat and offal. 0 day
  - Meat and offal. 0 day
  - Meat and offal. 0 day
- 

### Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QI09AB07

---

### Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski  
portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

---

### Status odobrenja:

Važeće

---

### Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

**Dostupan u:**

Denmark

---

**Opis paketa:**

Dostupan samo u [danski](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupan samo u [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [Norwegian](#)

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Intervet International B.V.

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

5/12/1997

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Intervet International B.V.

---

**Nadležno tijelo:**

Danish Medicines Agency

---

**Broj odobrenja:**

16742

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

5/12/1997

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.