

Porcilis Strepsuis Streptococcus
suis serotyp 2, szczep P1/7
indukujący $\geq 9,2$ i $\leq 15,0$ log₂
miana Ab*;* średnie miano
przeciwciał (Ab) po szczepieniu
kurcząt 1/4 dawki przeznaczonej
dla świń. Zawiesina do
wstrzykiwań

Odobreno

- Streptococcus suis, serotype 2, strain P 1/7, Inactivated

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Porcilis Strepsuis Streptococcus suis serotyp 2, szczep P1/7 indukujący $\geq 9,2$ i $\leq 15,0$ log₂ miana Ab*;* średnie miano przeciwciał (Ab) po szczepieniu kurcząt 1/4 dawki przeznaczonej dla świń. Zawiesina do wstrzykiwań

Djelatna tvar:

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

3.91 gram / 2.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

suspenzija za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:

Intramuskularno:

-

Pig

- Meat and offal. 0 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QI09AB

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:

Poland

Opis paketa:

Dostupan samo u [poljski](#)
Dostupan samo u [poljski](#)
Dostupan samo u [poljski](#)
Dostupan samo u [poljski](#)
Dostupan samo u [poljski](#)
Dostupan samo u [poljski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Intervet International B.V.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

30/04/2003

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Intervet International B.V.

Nadležno tijelo:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Broj odobrenja:

1347

Datum promjene statusa odobrenja:

30/04/2003

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Označivanje

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

Uputa o lijeku

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

Sažetak opisa svojstava lijeka

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