

PORCILIS GLASSER suspensie injectabilă pentru porci

Odobreno

- Haemophilus parasuis, serotype 5, strain 4800, Inactivated

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

PORCILIS GLASSER suspensie injectabilă pentru porci

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](#)

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](#)

9.10 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

suspenzija za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:

Intramuskularno:

-

Pig

- Meat and offal. 0 day

-

Pig (sow)

- 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 litvanski nizozemski portugalski rumunjski slovački švedski islandski Norwegian

Opis paketa:

Dostupan samo u rumunjski

Dostupan samo u rumunjski

Dostupan samo u rumunjski

Dostupan samo u rumunjski

Dostupan samo u rumunjski

Dostupan samo u rumunjski

Dostupan samo u rumunjski

Dostupan samo u rumunjski

Dostupan samo u rumunjski

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u engleski

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Intervet International B.V.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

20/04/2006

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Intervet International B.V.

Nadležno tijelo:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Broj odobrenja:

110312

Datum promjene statusa odobrenja:

17/07/2024

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

Dokumenti

Combined File of all Documents

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