

# Porcilis APP suspensija injekcijām cūkām

Nije  
odobreno

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

## Identifikacija proizvoda

### Naziv lijeka:

Porcilis APP suspensija injekcijām cūkām

---

### 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  
50.00 unit(s) / 1.00 unit(s)

Dostupan samo u engleski  
50.00 unit(s) / 1.00 unit(s)

Dostupan samo u engleski  
50.00 unit(s) / 1.00 unit(s)

Dostupan samo u engleski  
50.00 unit(s) / 1.00 unit(s)

---

### Farmaceutski oblik:

suspenzija za injekciju

---

### Karencija prema putu aplikacije:

#### Intramuskularno:

- 

#### **Pig (weaned piglet)**

- Not specified. 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:

Surrendered

---

### Odobreno u:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski  
nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

---

### Opis paketa:

Dostupan samo u latvijski

Dostupan samo u [latvijski](#)

Dostupan samo u [latvijski](#)

---

## 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:**

22/03/1996

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Intervet International B.V.

---

**Nadležno tijelo:**

Food And Veterinary Service

---

**Broj odobrenja:**

V/NRP/96/0380

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

1/12/2025

---

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.

Uputa o lijeku

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

Označivanje

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