

PORCILIS APP vet injektioneste, suspensio

Engedélyezett

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

Termék azonosítása

Készítmény neve:

PORCILIS APP vet injektioneste, suspensio

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

sertés

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatásereősség:

Csak itt érhető el [English](#)

50.00 unit(s) / 1.00 Dose

Csak itt érhető el [English](#)

50.00 unit(s) / 1.00 Dose

Csak itt érhető el [English](#)

50.00 unit(s) / 1.00 Dose

Csak itt érhető el [English](#)

50.00 unit(s) / 1.00 Dose

Gyógyszerforma:

Szuszpenziós injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intramuscularis alkalmazás:

-

sértés

- Not applicable. 0 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI09AB07

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

Finland

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Finnish](#)

Csak itt érhető el [Finnish](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Portuguese](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Intervet International B.V.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

19/09/2000

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Intervet International B.V.

Felelős hatóság:

Finnish Medicines Agency

Engedély száma:

13558

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

19/09/2000

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.