

# Porcilis APP suspensija injekcijām cūkām

Nem  
engedélyezett

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

## Termék azonosítása

### **Készítmény neve:**

Porcilis APP suspensija injekcijām cūkām

### **Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

### **Célállat faj:**

választott malac

### **Alkalmazás módja:**

Intramuscularis alkalmazás

## Termékjellemzők

### Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)  
50.00 unit(s) / 1.00 unit(s)

Csak itt érhető el [English](#)  
50.00 unit(s) / 1.00 unit(s)

Csak itt érhető el [English](#)  
50.00 unit(s) / 1.00 unit(s)

Csak itt érhető el [English](#)  
50.00 unit(s) / 1.00 unit(s)

---

### Gyógyszerforma:

Szuszpenziós injekció

---

### Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

#### Intramuscularis alkalmazás:

- 

#### választott malac

- Not specified. 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:

Surrendered

---

### Engedélyezett -ben:

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

---

### Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Latvian](#)

Csak itt érhető el [Latvian](#)

Csak itt érhető el [Latvian](#)

---

## 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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

### **Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Intervet International B.V.

---

### **A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

22/03/1996

---

### **Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Intervet International B.V.

---

### **Felelős hatóság:**

Food And Veterinary Service

---

### **Engedély száma:**

V/NRP/96/0380

---

### **Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

1/12/2025

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

### Alkalmazási előírás

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

### Betegtájékoztató

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

### Címkeszöveg

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