

Porcilis Glässer Vet Suspension for injection for pigs

Heimilað

- Haemophilus parasuis, serotype 5, strain 4800, Inactivated
- Haemophilus parasuis, serotype 5, strain 4800, Inactivated
- Haemophilus parasuis, serotype 5, strain 4800, Inactivated

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Porcilis Glässer Vet Suspension for injection for pigs

Porcilis Glässer Suspensie voor injectie

Porcilis Glässer Suspension injectable

Porcilis Glässer Injektionssuspension

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Marktegund:

Svín

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

9.10 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

9.10 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

9.10 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI09AB07

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Belgía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í enska

Aðeins fáanlegt í enska
Aðeins fáanlegt í enska
Aðeins fáanlegt í enska
Aðeins fáanlegt í enska
Aðeins fáanlegt í enska
Aðeins fáanlegt í enska
Aðeins fáanlegt í enska
Aðeins fáanlegt í enska
Aðeins fáanlegt í enska
Aðeins fáanlegt í enska
Aðeins fáanlegt í enska
Aðeins fáanlegt í enska
Aðeins fáanlegt í enska
Aðeins fáanlegt í enska
Aðeins fáanlegt í enska
Aðeins fáanlegt í enska
Aðeins fáanlegt í enska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska franska ítalska lettneska litháíska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Intervet International B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

9/02/2004

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Intervet International B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Dagsetning á breytingu stöðu:

9/02/2004

Umsjónarland (RMS):

Danmörk

Ferilsnúmer:

DK/V/0107/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Kýpur Tékkland Eistland Finnland Frakkland Þýskaland
Grikkland Ungverjaland Írland Ítalía Lettland Lúxemborg Holland Noregur
Pólland Portúgal Slóvakía Slóvenía Spánn Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Pl.pdf