

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

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Svín

Leið stjórnslu:

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

QI09AB07

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Danmörk

Fáanlegt í:

Danmörk

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [danska](#)

Aðeins fáanlegt í [danska](#)

Aðeins fáanlegt í [danska](#)

Aðeins fáanlegt í [danska](#)

Aðeins fáanlegt í [danska](#)

Aðeins fánlegt í [danska](#)
Aðeins fánlegt í [danska](#)
Aðeins fánlegt í [danska](#)
Aðeins fánlegt í [danska](#)
Aðeins fánlegt í [danska](#)
Aðeins fánlegt í [danska](#)
Aðeins fánlegt í [danska](#)
Aðeins fánlegt í [danska](#)
Aðeins fánlegt í [danska](#)
Aðeins fánlegt í [danska](#)
Aðeins fánlegt í [danska](#)
Aðeins fánlegt í [danska](#)
Aðeins fánlegt í [danska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Intervet International B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

13/03/2003

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Intervet International B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Danish Medicines Agency

Markaðsleyfisnúmer:

31892

Dagsetning á breytingu stöðu:

13/03/2003

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 dýralyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Pl.pdf