

# PORCILIS APP SUSPENSION INYECTIONABLE PARA PORCINO

Autorizzato

- Actinobacillus pleuropneumoniae, serovar 1, strain APP 1-I-452, Outer membrane protein
- Actinobacillus pleuropneumoniae, serovar 2, strain APP2, APX III toxoid
- Actinobacillus pleuropneumoniae, serovar 2, strain App2, APX II toxoid and serovar 7, strain App HV143, APX II toxoid
- Actinobacillus pleuropneumoniae, serovar 10, strain APP HV169, APX I toxoid

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

PORCILIS APP SUSPENSION INYECTIONABLE PARA PORCINO

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

Suino (suinetto)

---

### **Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

10000.00 Protective Dose / 2.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

10000.00 Protective Dose / 2.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

500.00 Protective Dose / 2.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

500.00 Protective Dose / 2.00 millilitro(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Sospensione iniettabile

---

### **Tempo di attesa per via di somministrazione:**

#### **Uso intramuscolare:**

- 

#### **Suino (suinetto)**

- carni e frattaglie. 0 giorno

---

### **Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QI09AB07

---

### **Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

### **Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

### **Autorizzato in:**

Spagna

---

### **Disponibile in:**

Spagna

---

### **Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Spanish](#)  
Disponibile solo in [Spanish](#)  
Disponibile solo in [Spanish](#)  
Disponibile solo in [Spanish](#)  
Disponibile solo in [Spanish](#)  
Disponibile solo in [Spanish](#)  
Disponibile solo in [Spanish](#)  
Disponibile solo in [Spanish](#)

---

## Ulteriori informazioni

### **Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

### **Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

---

### **Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

---

### **Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

4/02/1997

---

### **Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Intervet International B.V.

---

### **Autorità responsabile:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

### **Numero di autorizzazione:**

3275 ESP

---

### **Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

7/09/2015

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.