

Porcilis APP Vet. iniektionsvæske, suspension

Autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Porcilis APP Vet. iniektionsvæske, suspension

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
500.00 unit(s) / 2.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)
500.00 unit(s) / 2.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)
10000.00 unit(s) / 2.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)
100000.00 unit(s) / 2.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno
 - carni e frattaglie. 0 giorno
 - carni e frattaglie. 0 giorno
 - 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:

Danimarca

Disponibile in:

Danimarca

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Danish

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica rivista in base all'acquis communautaire

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet International B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

5/12/1997

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet International B.V.

Autorità responsabile:

Danish Medicines Agency

Numero di autorizzazione:

16742

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

5/12/1997

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to 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.