

# Porcilis Glässer Vet Suspension for injection for pigs

Autorizzato

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

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Porcilis Glässer Vet Suspension for injection for pigs

---

### **Sostanza attiva:**

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](#)

9.10 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

9.10 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

9.10 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 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

---

### **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](#)  
Disponibile solo in [Danish](#)  
Disponibile solo in [Danish](#)  
Disponibile solo in [Danish](#)  
Disponibile solo in [Danish](#)  
Disponibile solo in [Danish](#)  
Disponibile solo in [Danish](#)  
Disponibile solo in [Danish](#)  
Disponibile solo in [Danish](#)  
Disponibile solo in [Danish](#)  
Disponibile solo in [Danish](#)  
Disponibile solo in [Danish](#)  
Disponibile solo in [Danish](#)  
Disponibile solo in [Danish](#)  
Disponibile solo in [Danish](#)  
Disponibile solo in [Danish](#)  
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:**

13/03/2003

---

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

Intervet International B.V.

---

**Autorità responsabile:**

Danish Medicines Agency

---

**Numero di autorizzazione:**

31892

---

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

13/03/2003

---

**Stato membro di riferimento:**

Danimarca

---

**Numero di procedura:**

DK/V/0107/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Cipro Repubblica Ceca Estonia Finlandia Francia Germania  
Grecia Ungheria Irlanda Italia Lettonia Lussemburgo Paesi Bassi Norvegia  
Polonia Portogallo Slovacchia Slovenia Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

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 (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

PI.pdf