

PORCILIS ACTINOPORC ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

PORCILIS ACTINOPORC ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

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](#)

50.00 unit(s) / 2.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

50.00 unit(s) / 2.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

50.00 unit(s) / 2.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

50.00 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

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:

Grecia

Disponibile in:

Grecia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Greek](#)

Disponibile solo in [Greek](#)

Disponibile solo in [Greek](#)

Disponibile solo in [Greek](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Disponibile solo in [English](#) [Portuguese](#)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet International B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

1/09/1996

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet International B.V.

Autorità responsabile:

National Organization For Medicines

Numero di autorizzazione:

49721/20-07-2007//18-10-2007/K-0162101

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

17/10/2007

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet