

# 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](http://www.adrreports.eu/vet)