

PORCILIS APP SUSPENSION INYECTIONABLE PARA PORCINO

Awtorizzat

- 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

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-medicina:

PORCILIS APP SUSPENSION INYECTIONABLE PARA PORCINO

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għal ġol-muskoli

Detalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)
10000.00 Protective Dose / 2.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)
10000.00 Protective Dose / 2.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)
500.00 Protective Dose / 2.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)
500.00 Protective Dose / 2.00 millilitre(s)

Forma farmaċewtika:

Suspensjoni għall-injezzjoni

Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:

Użu għal ġol-muskoli:

-

Pig (weaned piglet)

- Meat and offal. 0 day

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QI09AB07

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli fi:

Spain

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#)

Disponibbli biss fi [Spanjol](#)

Disponibbli biss fi [Spanjol](#)

Disponibbli biss fi [Spanjol](#)

Disponibbli biss fi [Spanjol](#)

Disponibbli biss fi [Spanjol](#)

Disponibbli biss fi [Spanjol](#)

Disponibbli biss fi [Spanjol](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Norwegian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

4/02/1997

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Intervet International B.V.

Awtorità responsabbli:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numru tal-awtorizzazzjoni:

3275 ESP

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

7/09/2015

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

Dokumenti

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.

Fuljett ta' tagħrif

Dan id-dokument ma jeżistix f 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.

Tikkettar

Dan id-dokument ma jeżistix f 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.