

PORCILIS APP SUSPENSION INYECTABLE PARA PORCINO

Toegelaten

- 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

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

PORCILIS APP SUSPENSION INYECTABLE PARA PORCINO

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Gespeende biggen

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
10000.00 Protective Dose / 2.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels
10000.00 Protective Dose / 2.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels
500.00 Protective Dose / 2.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels
500.00 Protective Dose / 2.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor injectie

Wachtijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Gespeende biggen

- Meat and offal. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI09AB07

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in Tsjechisch Estlands Engels Frans Italiaans Letlands Litouws
Portugees Roemeense Toedieningsweg Fins Zweeds IJslands Norwegian

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Spanje

Beschikbaar in:

Spanje

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Spaans](#)

Alleen beschikbaar in [Spaans](#)

Alleen beschikbaar in [Spaans](#)

Alleen beschikbaar in [Spaans](#)

Alleen beschikbaar in [Spaans](#)

Alleen beschikbaar in [Spaans](#)

Alleen beschikbaar in [Spaans](#)

Alleen beschikbaar in [Spaans](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Handelsvergunningsdatum:

4/02/1997

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Intervet International B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Vergunningsnummer:

3275 ESP

Datum toelatingswijziging:

7/09/2015

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.