

Porcilis APP vet. injeksjonsvæske, suspensjon til gris

Autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Porcilis APP vet. injeksjonsvæske, suspensjon til gris

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

gris

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
50.00 enhet(er) / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i Engelsk
50.00 enhet(er) / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i Engelsk
50.00 enhet(er) / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i Engelsk
50.00 enhet(er) / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i Engelsk
600.00 milligram / 1.00 Dose

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

gris

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI09AB07

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

NO

Tilgjengelig i:

NO

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet International B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

27/01/2017

Tilvirker for batchfrigivelse:

Intervet International B.V.

Ansvarlig myndighet:

Norwegian Medical Products Agency

Godkjenningsnummer:

16-11362

Status for endring av markedsføringstillatelse:

17/12/2018

Referanse medlemsstat:

Irland

Prosedyrenummer:

IE/V/0327/001

Gjeldende medlemsstater:

HR LU NO PT RO

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

norsk (PDF)

Publisert på: 10/10/2024

[Nedlasting](#)

Package Leaflet