

Porcilis Glässer Vet Suspension for injection for pigs

Autorisert

- Haemophilus parasuis, serotype 5, strain 4800, Inactivated
- Haemophilus parasuis, serotype 5, strain 4800, Inactivated
- Haemophilus parasuis, serotype 5, strain 4800, Inactivated

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Porcilis Glässer Vet Suspension for injection for pigs

Porcilis Glässer suspensija injekcijām cūkām

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

gris

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)

9.10 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [English](#)

9.10 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [English](#)

9.10 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet / 2.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

•

gris

- Slakt. 0 dag

- Slakt. 0 dag

- 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:

LV

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)
Bare tilgjengelig i [English](#)
Bare tilgjengelig i [English](#)
Bare tilgjengelig i [English](#)
Bare tilgjengelig i [English](#)
Bare tilgjengelig i [English](#)
Bare tilgjengelig i [English](#)
Bare tilgjengelig i [English](#)
Bare tilgjengelig i [English](#)
Bare tilgjengelig i [English](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag revurdert i henhold til Acquis communautaire

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet International B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

21/01/2005

Tilvirker for batchfrigivelse:

Intervet International B.V.

Ansvarlig myndighet:

Food And Veterinary Service

Godkjenningsnummer:

V/MRP/05/1623

Status for endring av markedsføringstillatelse:

23/01/2005

Referanse medlemsstat:

DK

Prosedyrenummer:

DK/V/0107/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE Kypros CZ EE FI FR DE EL HU Irland IT LV LU NL NO PL PT
SI SI ES

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

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

PI.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060287>