

Porcilis Glässer Vet. injeksjonsvæske, suspensjon til gris

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. injeksjonsvæske, suspensjon til gris

Aktiv substans virkestoff:

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](#)

9.10 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

9.10 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

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:

NO

Tilgjengelig i:

NO

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

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

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag revurdert i henhold til Acquis communautaire

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet International B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

12/03/2004

Tilvirker for batchfrigivelse:

Intervet International B.V.

Ansvarlig myndighet:

Norwegian Medical Products Agency

Godkjenningsnummer:

03-2118

Status for endring av markedsføringstillatelse:

13/03/2008

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

Summary of Product Characteristics

Package Leaflet

PI.pdf