

PORCILIS ACTINOPORC ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

PORCILIS ACTINOPORC ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Aktiv substans virkestoff:

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) / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
50.00 enhet(er) / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
50.00 enhet(er) / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
50.00 enhet(er) / 2.00 milliliter

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:

EL

Tilgjengelig i:

EL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Gresk](#)

Bare tilgjengelig i [Gresk](#)

Bare tilgjengelig i [Gresk](#)

Bare tilgjengelig i [Gresk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i Engelsk Portugisisk

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet International B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

1/09/1996

Tilvirker for batchfrigivelse:

Intervet International B.V.

Ansvarlig myndighet:

National Organization For Medicines

Godkjenningsnummer:

49721/20-07-2007//18-10-2007/K-0162101

Status for endring av markedsføringstillatelse:

17/10/2007

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