

Porcilis Glässer Vet Suspension for injection for pigs

Autorizado

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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Porcilis Glässer Vet Suspension for injection for pigs

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

9.10 unidade de ensaio imunoenzimático / 2.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

9.10 unidade de ensaio imunoenzimático / 2.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

9.10 unidade de ensaio imunoenzimático / 2.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Suspensão injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

-

Pig

- Meat and offal. 0 dia
 - Meat and offal. 0 dia
 - Meat and offal. 0 dia
-

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI09AB07

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Noruega

Disponibilidade:

Noruega

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Intervet International B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

12/03/2004

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Intervet International B.V.

Autoridade responsável:

Norwegian Medical Products Agency

Número da autorização:

03-2118

Data da alteração do estado de autorização:

13/03/2008

Estado-Membro de referência:

Dinamarca

Número de procedimento:

DK/V/0107/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Chipre República Checa Estónia Finlândia França Alemanha
Grécia Hungria Irlanda Itália Letónia Luxemburgo Países Baixos Noruega
Polónia Portugal Eslováquia Eslovénia Espanha Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

PI.pdf