

# 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:**

Dinamarca

---

**Disponibilidade:**

Dinamarca

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em dinamarquês

Disponível apenas em dinamarquês

Disponível apenas em dinamarquês

Disponível apenas em dinamarquês

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

---

## 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:**

13/03/2003

---

### **Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Intervet International B.V.

---

### **Autoridade responsável:**

Danish Medicines Agency

---

### **Número da autorização:**

31892

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

13/03/2003

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Summary of Product Characteristics

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

PI.pdf