

PORCILIS APP SUSPENSION INYECTIONABLE PARA PORCINO

Autorizat

- Actinobacillus pleuropneumoniae, serovar 1, strain APP 1-I-452, Outer membrane protein
- Actinobacillus pleuropneumoniae, serovar 2, strain APP2, APX III toxoid
- Actinobacillus pleuropneumoniae, serovar 2, strain App2, APX II toxoid and serovar 7, strain App HV143, APX II toxoid
- Actinobacillus pleuropneumoniae, serovar 10, strain APP HV169, APX I toxoid

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

PORCILIS APP SUSPENSION INYECTIONABLE PARA PORCINO

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Purcel înțărcat

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
10000.00 Protective Dose / 2.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
10000.00 Protective Dose / 2.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
500.00 Protective Dose / 2.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
500.00 Protective Dose / 2.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Purcel înțărcat

- Carne și organe. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI09AB07

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Croată Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibil în:

Spain

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#)
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Data autorizației de comercializare:

4/02/1997

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Intervet International B.V.

Autoritatea responsabilă:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numărul autorizației:

3275 ESP

Data modificării statusului autorizației:

7/09/2015

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.