

# Porcilis APP Vet. injektionsvæske, suspension

Autorizat

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

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Porcilis APP Vet. injektionsvæske, suspension

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Porc

### Calea de administrare:

Administrare intramusculară

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)  
500.00 unitate(i) / 2.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)  
500.00 unitate(i) / 2.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)  
10000.00 unitate(i) / 2.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)  
100000.00 unitate(i) / 2.00 mililitru(i)

---

**Forma farmaceutică:**

Suspensie injectabilă

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:****Administrare intramusculară:**

- 

**Porc**

- Carne și organe. 0 zi
- Carne și organe. 0 zi
- Carne și organe. 0 zi
- 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](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Disponibil în:**

Denmark

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Daneză](#)

---

## 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](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

---

### **Deținătorul autorizației de comercializare:**

Intervet International B.V.

---

### **Data autorizației de comercializare:**

5/12/1997

---

### **Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

### **Autoritatea responsabilă:**

Danish Medicines Agency

---

### **Numărul autorizației:**

16742

---

### **Data modificării statusului autorizației:**

5/12/1997

---

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