

PORCILIS APP SUSPENSION INYECTIONABLE PARA PORCINO

Godkänd

- 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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

PORCILIS APP SUSPENSION INYECTIONABLE PARA PORCINO

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Svin (avvand smågris)

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
10000.00 Protective Dose / 2.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
10000.00 Protective Dose / 2.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
500.00 Protective Dose / 2.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
500.00 Protective Dose / 2.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

-

Svin (avvand smågris)

- Meat and offal. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI09AB07

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Spanien

Tillgänglig i:

Spanien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [spanska](#)
Finns tillgänglig endast på [spanska](#)
Finns tillgänglig endast på [spanska](#)
Finns tillgänglig endast på [spanska](#)
Finns tillgänglig endast på [spanska](#)
Finns tillgänglig endast på [spanska](#)
Finns tillgänglig endast på [spanska](#)
Finns tillgänglig endast på [spanska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Godkännandedatum:

4/02/1997

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Intervet International B.V.

Ansvarig myndighet:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Godkännandenummer:

3275 ESP

Datum för ändring av godkännandestatus:

7/09/2015

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.