

# Porcilis Glässer Vet Suspension for injection for pigs

Godkänd

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

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

Porcilis Glässer Vet Suspension for injection for pigs

Porcilis Glässer Vet. injeksjonsvæske, suspensjon til gris

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Svin

### Administreringsväg:

Intramuskulär användning

## Ytterligare information om produkten

### Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

9.10 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

9.10 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

9.10 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 millilitre(s)

---

**Läkemedelsform:**

Injektionsvätska, suspension

---

**Karenstid per administreringsväg:**

**Intramuskulär användning:**

- 

**Svin**

- Meat and offal. 0 dygn

- Meat and offal. 0 dygn

- Meat and offal. 0 dygn

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QI09AB07

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Norge

---

**Tillgänglig i:**

Norge

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

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

---

## Ytterligare information

### **Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

### **Legal grund för produktgodkännande:**

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

---

### **Innehavare av godkännande för försäljning:**

Intervet International B.V.

---

### **Godkännandedatum:**

12/03/2004

---

### **Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Intervet International B.V.

---

### **Ansvarig myndighet:**

Norwegian Medical Products Agency

---

### **Godkännandenummer:**

03-2118

---

### **Datum för ändring av godkännandestatus:**

13/03/2008

---

**Referensmedlemsstat:**

Danmark

---

**Procedurnummer:**

DK/V/0107/001

---

**Berörda medlemsstater:**

Österrike Belgien Cypern Tjeckien Estland Finland Frankrike Tyskland  
Grekland Ungern Irland Italien Lettland Luxemburg Nederländerna Norge  
Polen Portugal Slovakien Slovenien Spanien Storbritannien (Nordirland)

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://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.

PI.pdf