

# Porcilis Glässer Vet Suspension for injection for pigs

Auktoriserad

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

## Product identification

### Läkemedlets namn:

Porcilis Glässer Vet Suspension for injection for pigs  
Porcilis Glässer Vet. injektionsvæske, suspension

---

### Aktiv substans:

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

---

### Djurslag:

Svin

---

### Administreringsväg:

Intramuskulär användning

---

## Product details

**Aktiv substans / Styrka :**

Finns tillgänglig endast på [English](#)

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

Finns tillgänglig endast på [English](#)

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

Finns tillgänglig endast på [English](#)

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

---

**Läkemedelsform:**

Injektionsvätska, suspension

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**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

---

**Rättslig status för tillhandahållande:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Authorised in:**

Danmark

---

**Beskrivning av förpackning:**

Finns tillgänglig endast på [Danish](#)

Finns tillgänglig endast på [Danish](#)

Finns tillgänglig endast på [Danish](#)

Finns tillgänglig endast på [Danish](#)

Finns tillgänglig endast på [Danish](#)

Finns tillgänglig endast på [Danish](#)

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

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Rättslig grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Intervet International B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

13/03/2003

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Intervet International B.V.

---

**Ansvarig myndighet:**

Danish Medicines Agency

---

**Godkännandenummer:**

31892

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

13/03/2003

---

**Referensmedlemsstat:**

Danmark

---

**Förfarandenummer:**

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)

## Documents

Produktresumé

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

Pl.pdf

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060314>