

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

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:

Danmark

Tillgänglig i:

Danmark

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på danska

Finns tillgänglig endast på danska

Finns tillgänglig endast på danska

Finns tillgänglig endast på danska

Finns tillgänglig endast på danska

Finns tillgänglig endast på danska

Finns tillgänglig endast på danska
Finns tillgänglig endast på danska
Finns tillgänglig endast på danska
Finns tillgänglig endast på danska
Finns tillgänglig endast på danska
Finns tillgänglig endast på danska
Finns tillgänglig endast på danska
Finns tillgänglig endast på danska
Finns tillgänglig endast på danska
Finns tillgänglig endast på danska
Finns tillgänglig endast på danska

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:

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

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

Dokumenter

Produktresumé

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

PI.pdf