

PORCILIS AR-T ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ

Разрешен

- Bordetella bronchiseptica, Inactivated
- Pasteurella multocida, non-toxic derivative of dermonecrotic toxin, recombinant

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

PORCILIS AR-T ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

СВИНЯ

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

10000000000.00 cells / 2.00 millilitre(s)

Налично само на [English](#)

1.80 microgram(s) / 2.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционна емулсия

Withdrawal period by route of administration:**Интрамускулно приложение:**

- **свиня**

- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI09AB04

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на лиценза:

Valid

Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само на [Greek](#)

Налично само на [Greek](#)

Налично само на [Greek](#)

Налично само на [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#)

Притежател на лиценза за употреба:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

2/02/1990

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Отговорен орган:

National Organization For Medicines

Номер на лиценза:

54908/03-08-2010/K-0162401

Дата на промяна в статуса на лиценза:

3/08/2010

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000983846>