

# Porcilis M Hyo ID Once

Volitatud

- Mycoplasma hyopneumoniae, strain 11, Inactivated

## Product identification

### **Ravimi nimetus:**

Porcilis M Hyo ID Once  
Porcilis M Hyo ID Once Emulsie voor injectie  
Porcilis M Hyo ID Once Emulsion injectable  
Porcilis M Hyo ID Once Emulsion zur Injektion

---

### **Toimeaine:**

Turustatakse ainult [English](#)

---

### **Loomaliigid:**

siga

---

### **Manustamisviis:**

Intradermaalne

---

## Product details

### **Toimeaine / Tugevus:**

Turustatakse ainult [English](#)

---

### **Ravimvorm:**

Süsteemulsioon

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

**Intradermaalne:**

• siga

---

**Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:**

QI09AB13

---

**Õiguslik tarnestaatus:**

Retseptiravim - veterinaarravim

---

**Müügiloa staatus:**

Valid

---

**Authorised in:**

Belgia

---

**Pakendi kirjeldus:**

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Ravimi müügiloa õiguslik alus:**

Turustatakse ainult [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Müügiloa hoidja:**

Intervet International B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

13/01/2017

---

**Partii vabastamise tootmiskohad:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Vastutav asutus:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Authorisation number:**

See teave selle ravimi kohta puudub.

---

**Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:**

13/01/2017

---

**Viiteliikmesriik:**

Ungari

---

**Müügiloamenetluse number:**

HU/V/0109/001

---

**Asjaomased liikmesriigid:**

Austria Belgia Bulgaaria Küpros Tšehhi Taani Eesti Prantsusmaa Saksamaa  
Kreeka Island Iirimaa Itaalia Läti Leedu Luksemburg Holland Norra Poola  
Portugal Rumeenia Slovakkia Sloveenia Hispaania Rootsi  
Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000040813>