

Porcilis T-Brand Vet. injektionsvæske, suspension

Ei
myönnetty

- Clostridium tetani, toxoid
- Clostridium tetani, toxoid

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Porcilis T-Brand Vet. injektionsvæske, suspension

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Sika

Antoreitti:

Ihon alle

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

2.50 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

2.50 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, suspensio

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QI02AB01

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Peruutettu

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Danish](#)

Saatavissa vain kielillä [Danish](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Intervet International B.V.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

30/10/1978

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Intervet International B.V.

Vastaava viranomainen:

Danish Medicines Agency

Myyntilupanumero:

06500

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

16/02/2026

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.