

PORCILIS AR-T ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ

Autorisé

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

Product identification

Dénomination du médicament:

PORCILIS AR-T ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Porc

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

10000000000.00 cells / 2.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1.80 microgram(s) / 2.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Emulsion injectable

Withdrawal period by route of administration:**Voie intramusculaire:****. Porc**

- Viande et abats. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI09AB04

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Grèce

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en [Greek](#)

Disponible uniquement en [Greek](#)

Disponible uniquement en [Greek](#)

Disponible uniquement en [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

2/02/1990

Sites de fabrication pour la libération des lots:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Autorité responsable:

National Organization For Medicines

Numéro de l'autorisation:

54908/03-08-2010/K-0162401

Date de modification du statut de l'autorisation:

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>