

Porcilis Pesti (WD) (--) - Emulsion for injection

Non
autorizzato

- Classical swine fever virus, glycoprotein E2

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Porcilis Pesti (WD) (--) - Emulsion for injection

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

Presentation_strength:120 Elisa Units (EU) Reference:Ph Eur Index:0

Forma farmaceutica:

Emulsione iniettabile

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI09AA06

Stato legale della fornitura:

Medicinale soggetto a prescrizione medica

Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

Autorizzato in:

Austria , Belgio , Bulgaria , Croazia , Cipro , Repubblica Ceca , Danimarca , Estonia , Finlandia , Francia , Germania , Grecia , Ungheria , Islanda , Irlanda , Italia , Lettonia , Liechtenstein , Lituania , Lussemburgo , Malta , Paesi Bassi , Norvegia , Polonia , Portogallo , Romania , Slovacchia , Slovenia , Spagna , Svezia ,

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet International B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

9/06/2000

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet International B.V.

Autorità responsabile:

European Medicines Agency

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

16/08/2021

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