

Porsilis M Hyo ID ONCE, emulsione iniettabile per suini

Autorizzato

- Mycoplasma hyopneumoniae, strain 11, Inactivated

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Porsilis M Hyo ID ONCE, emulsione iniettabile per suini

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino

Via di somministrazione:

Uso intradermico

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

Forma farmaceutica:

Emulsione iniettabile

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

QI09AB13

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Italia

Disponibile in:

Italia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di medicinale veterinario immunologico (Articolo 13d della Direttiva N° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet International B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

25/06/2012

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet International B.V.

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

104336

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

25/06/2012

Stato membro di riferimento:

Ungheria

Numero di procedura:

HU/V/0109/001

Stati membri interessati:

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

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

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Pubblicato il: 23/03/2023

[Scaricamento](#)