

Porcilis AR-T DF (--) - Suspension for injection

Registrováno

- Pasteurella multocida, protein dO (non-toxic derivative of dermonecrotic toxin), recombinant
- Bordetella bronchiseptica, Inactivated

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Porcilis AR-T DF (--) - Suspension for injection

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Prase (prasnice)

Dostupné pouze v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

Presentation_strength: $\geq 6.2 \log_2$ TN. titre Reference:Hse Index:0

Dostupné pouze v [English](#)

Presentation_strength: $\geq 5.5 \log_2$ Aggl.titre Reference:Hse Index:1

Léková forma:

Injekční suspenze

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intramuskulární podání:

-

Prase (prasnice)

- Not applicable. 0 day Zero days

-

Pig (sow, nullipar)

- Not applicable. 0 day Zero days

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QI09AB04

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Rakousko , Belgie , Bulharsko , Chorvatsko , Kypr , Česko , Dánsko ,

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#)
[Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

’ Finsko , Francie , Německo , Řecko , Maďarsko ,

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#)
[Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

’ Irsko , Itálie , Lotyšsko , Lichtenštejnsko , Litva , Lucembursko , Malta , Nizozemsko ,
Norsko , Polsko , Portugalsko , Rumunsko , Slovensko , Slovinsko , Španelsko , Švédsko ,

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Dostupné v:

Belgie , Bulharsko , Dánsko , Francie , Irsko , Itálie , Kypr , Maďarsko , Nizozemsko , Norsko , Německo , Polsko , Portugalsko , Rakousko , Rumunsko , Slovensko , Slovinsko , United Kingdom (Northern Ireland) , Řecko , Španělsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Intervet International B.V.

Datum registrace:

16/11/2000

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Intervet International B.V.

Příslušný orgán:

European Commission

Registrační číslo:

Tato informace není pro tento přípravek k dispozici.

Datum změny stavu registrace:

16/11/2000

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

čeština (PDF)

Zveřejněno dne: 22/07/2024

Stažení

ema-puar-porcilis-ar-t-df-v-055-var-x-0009-en.pdf

ema-puar-porcilis-ar-t-df-v-055-par-en.pdf