

Porcilis T-Brand Vet. injektionsvæske, suspension

Non
autorizzato

- Clostridium tetani, toxoid
- Clostridium tetani, toxoid

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Porcilis T-Brand Vet. injektionsvæske, suspension

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

2.50 international unit(s) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

2.50 international unit(s) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

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

QI02AB01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

Autorizzato in:

Danimarca

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Danish](#)

Disponibile solo in [Danish](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica rivista in base all'acquis communautaire

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet International B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

30/10/1978

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet International B.V.

Autorità responsabile:

Danish Medicines Agency

Numero di autorizzazione:

06500

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

16/02/2026

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.