

PORCILIS AR-T ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ

Autorizzato

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

Product identification

Denominazione del medicinale:

PORCILIS AR-T ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

10000000000.00 cellule / 2.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

1.80 microgrammo(i) / 2.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Emulsione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:**Uso intramuscolare:****. Suino**

- carne e visceri. 0 giorno

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

QI09AB04

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Grecia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Greek](#)

Disponibile solo in [Greek](#)

Disponibile solo in [Greek](#)

Disponibile solo in [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Disponibile solo in [English](#)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

2/02/1990

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Autorità responsabile:

National Organization For Medicines

Numero di autorizzazione:

54908/03-08-2010/K-0162401

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

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>