

PORCILIS AR-T ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ

Awtorizzat

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

Product identification

Isem tal-medicina:

PORCILIS AR-T ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għal ġol-muskoli

Product details

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [English](#)

10000000000.00 cells / 2.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [English](#)

1.80 microgram(s) / 2.00 millilitre(s)

Forma farmaċewtika:

Emulsjoni għall-injezzjoni

Withdrawal period by route of administration:

Użu għal ġol-muskoli:

• Pig

- Meat and offal. 0 day

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QI09AB04

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Authorised in:

Disponibbli biss fi [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Greek](#)

Disponibbli biss fi [Greek](#)

Disponibbli biss fi [Greek](#)

Disponibbli biss fi [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibbli biss fi [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [English](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

2/02/1990

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Awtorità responsabbli:

National Organization For Medicines

Numru tal-awtorizzazzjoni:

54908/03-08-2010/K-0162401

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

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>