

# Porcilis M Hyo ID ONCE emulsion for injection for pigs

Toegelaten

- Mycoplasma hyopneumoniae, strain 11, Inactivated

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

Porcilis M Hyo ID ONCE emulsion for injection for pigs

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Varken

---

**Toedieningsweg:**

Intradermaal gebruik

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Farmaceutische vorm:**

Emulsie voor injectie

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QI09AB13

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Letland

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Letlands](#)  
Alleen beschikbaar in [Letlands](#)  
Alleen beschikbaar in [Letlands](#)  
Alleen beschikbaar in [Letlands](#)  
Alleen beschikbaar in [Letlands](#)  
Alleen beschikbaar in [Letlands](#)  
Alleen beschikbaar in [Letlands](#)  
Alleen beschikbaar in [Letlands](#)  
Alleen beschikbaar in [Letlands](#)  
Alleen beschikbaar in [Letlands](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Intervet International B.V.

---

**Handelsvergunningsdatum:**

23/11/2011

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Intervet International B.V.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Food And Veterinary Service

---

**Vergunningsnummer:**

V/DCP/11/0071

---

**Datum toelatingswijziging:**

23/11/2011

---

**Rapporterende lidstaat:**

Hongarije

---

**Procedurenummer:**

HU/V/0109/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Bulgarije Cyprus Tsjechië Denemarken Estland Frankrijk  
Duitsland Griekenland IJsland Ierland Italië Letland Litouwen Luxemburg  
Nederland Noorwegen Polen Portugal Roemenië Slowakije Slovenië Spanje  
Zweden

Alleen beschikbaar in Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands  
Norwegian

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.