

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

Toegelaten

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

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Zeugen

Gelten

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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

Alleen beschikbaar in Engels

Presentation_strength: ≥ 5.5 log2 Aggl.titre Reference:Hse Index:1

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Zeugen

- Not applicable. 0 day Zero days

-

Gelten

- Not applicable. 0 day Zero days

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI09AB04

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in Tsjechisch Estlands Engels Frans Italiaans Letlands Litouws Portugees Roemeense Toedieningsweg Fins Zweeds IJslands Norwegian

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

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

Alleen beschikbaar in Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands Norwegian

Beschikbaar in:

België , Bulgarije , Cyprus , Denemarken , Duitsland , Frankrijk , Griekenland , Hongarije , Ierland , Italië , Nederland , Noorwegen , Oostenrijk , Polen , Portugal , Roemenië , Slovenië , Slowakije , Spanje , United Kingdom (Northern Ireland)

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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](#)

Handelsvergunninghouder:

Intervet International B.V.

Handelsvergunningsdatum:

16/11/2000

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Intervet International B.V.

Verantwoordelijke instantie:

European Commission

Vergunningsnummer:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Datum toelatingswijziging:

23/09/2010

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 22/07/2024

Downloaden

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

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