

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

Autorisert

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

## Produkt identifikasjon

### Legemidlets navn:

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

### Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### Målarter:

purke

ungpurke

### Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

## Produktdetaljer

### Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

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

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Presentation\_strength:  $\geq 5.5$  log2 Aggl.titre Reference:Hse Index:1

---

**Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, suspensjon

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

**Intramuskulær bruk:**

- 

**purke**

- Ikke aktuelt. 0 dag  
Zero days

- 

**ungpurke**

- Ikke aktuelt. 0 dag  
Zero days

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QI09AB04

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

AT , BE , BG , HR , Kypros , CZ , DK , EE , FI , FR , DE , EL , HU , IS , Irland , IT , LV , LI , LT , LU , MT , NL , NO , PL , PT , RO , SI , SI , ES , SE ,

---

**Tilgjengelig i:**

, AT , BE , BG , DE , DK , EL , ES , FR , HU , IT , Irland , Kypros , NL , NO , PL , PT , RO , SI

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

### **Rettighetstype:**

---

### **Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

### **Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Intervet International B.V.

---

### **Markedsføringsgodkjenningsdato:**

16/11/2000

---

### **Tilvirker for batchfrigivelse:**

Intervet International B.V.

---

### **Ansvarlig myndighet:**

European Commission

---

### **Godkjenningsnummer:**

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

---

### **Status for endring av markedsføringstillatelse:**

16/11/2000

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

norsk (PDF)

Publisert på: 22/07/2024

Nedlasting

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

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