

PORCILIS ERY

Ikke
autorisert

- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, strain M2, Inactivated

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

PORCILIS ERY

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

gris

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
200.00 milligram / 2.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):
QI09AB03

Juridisk status for forsyning:
Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:
Overgitt-fracfalt

Autorisert i:
Kypros

Pakningsbeskrivelse:
Bare tilgjengelig i [Gresk](#)
Bare tilgjengelig i [Gresk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:
Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:
Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:
Intervet International B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:
19/08/1998

Tilvirker for batchfrigivelse:
Intervet International B.V.

Ansvarlig myndighet:
Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Godkjenningsnummer:
17917

Status for endring av markedsføringstillatelse:

19/02/2013

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.