

PORCILIS ERY

Autorizat

- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, strain M2, Inactivated

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

PORCILIS ERY

Substanța activă:

Disponibile numai în Engleză

Specia țintă:

Porc

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
1.00 Protective Dose / 2.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI09AB03

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

România

Disponibil în:

România

Descrierea ambalajului:

Cutie carton x 1 flacon x 125 doze (250 ml)

Cutie carton x 1 flacon x 50 doze (100 ml)

Cutie carton x 1 flacon x 25 doze (50 ml)

Cutie carton x 1 flacon x 10 doze (20 ml)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Intervet International B.V.

Data autorizației de comercializare:

23/09/2010

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Intervet International B.V.

Autoritatea responsabilă:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numărul autorizației:

160017

Data modificării statusului autorizației:

14/04/2025

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents