

Porcilis M Hyo ID vet Injektionsvätska, emulsion

Godkänd

- Mycoplasma hyopneumoniae, strain 11, Inactivated

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Porcilis M Hyo ID ONCE emulsion for injection for pigs

Porcilis M Hyo ID vet Injektionsvätska, emulsion

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Svin

Administreringsväg:

Intradermal användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, emulsion

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI09AB13

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Sverige

Förpackningsbeskrivning:

Injektionsflaska (plast), 10 x 100 doser (20 ml)

Injektionsflaska (plast), 5 x 100 doser (20 ml)

Injektionsflaska (plast), 1 x 100 doser (20 ml)

Injektionsflaska (glas), 10 x 100 doser (20 ml)

Injektionsflaska (glas), 10 x 50 doser (10 ml)

Injektionsflaska (glas), 5 x 100 doser (20 ml)

Injektionsflaska (glas), 5 x 50 doser (10 ml)

Injektionsflaska (glas), 1 x 100 doser (20 ml)

Injektionsflaska (glas), 1 x 50 doser (10 ml)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Intervet International B.V.

Godkännandedatum:

12/08/2020

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Intervet International B.V.

Ansvarig myndighet:

Swedish Medical Products Agency

Godkännandenummer:

60368

Datum för ändring av godkännandestatus:

12/08/2020

Referensmedlemsstat:

Ungern

Procedurnummer:

HU/V/0109/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Bulgarien Cypern Tjeckien Danmark Estland Frankrike
Tyskland Grekland Island Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg
Nederländerna Norge Polen Portugal Rumänien Slovakien Slovenien Spanien
Sverige Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Bipacksedel

Produktresumé

Märkningstext

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.