

Porcilis Ery Suspension for injection

Godkänd

- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, strain M2, Inactivated

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Porcilis Ery Suspension for injection

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Svin

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
1.00 Protective Dose / 2.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

-

Svin

- Meat and offal. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI09AB03

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Tyskland

Tillgänglig i:

Tyskland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

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 Deutschland GmbH

Godkännandedatum:

31/08/1998

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Intervet International B.V.

Ansvarig myndighet:

Paul-Ehrlich-Institut

Godkännandenummer:

57a/95

Datum för ändring av godkännandestatus:

15/09/2008

Referensmedlemsstat:

Tyskland

Procedurnummer:

DE/V/0232/001

Berörda medlemsstater:

Norge

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

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

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