

# Porcilis Ery-Parvo vet. Injektionsvätska, emulsion

Разрешен

- Porcine parvovirus, strain 014, Inactivated
- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, strain M2, Inactivated

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Porcilis Ery-Parvo vet. Injektionsvätska, emulsion

### Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

свиня

### Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

552.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Налично само в [Английски](#)

1.00 Protective Dose / 1.00 Dose

---

**Фармацевтична форма:**

Инжекционна емулсия

---

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Интрамускулно приложение:**

•

**свиня**

- Meat and offal. 0 day

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QI09AL01

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Наличен в:**

Sweden

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в [Шведски](#)

Налично само в [Шведски](#)

Налично само в [Шведски](#)

Налично само в [Шведски](#)

Налично само в [Шведски](#)

Налично само в [Шведски](#)

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски  
Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в Английски Френски Италиански Латвийски Norwegian

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Intervet International B.V.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

1/11/2002

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Oriola Sweden AB

Intervet International B.V.

---

**Отговорен орган:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Номер на разрешението за търговия:**

14298

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

1/11/2002

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

### Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

### Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

### Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.