

Разрешен

Porcilis Ery + Parvo -  
Inaktywowany lizat  
zagęszczonego antygenu  
Erysipelothrix rhusiopathiae  
szczep M2 (serotyp 2):  $\geq 1$  ppd\*;-  
Inaktywowany parwowirus świń  
(PPV) szczep 014:  $\geq 552$  EU \*\*>(\*);  
Dawka ochronna dla świń (pig  
protective dose) wyznaczona w  
badaniu mocy Ph.Eur.(\*\*) jak  
wyznaczono w produkcie  
gotowym z zastosowaniem masy  
antygenowej ELISA Zawiesina do  
wstrzykiwań

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

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Porcilis Ery + Parvo -Inaktywowany lizat zagęszczonego antygenu Erysipelothrix rhusiopathiae szczep M2 (serotyp 2): $\geq$  1 ppd\*;-Inaktywowany parwowirus świni (PPV) szczep 014: $\geq$ 552EU \*\*;(\*) Dawka ochronna dla świń (pig protective dose) wyznaczona w badaniu mocy Ph.Eur.(\*\*) jak wyznaczono w produkcie gotowym z zastosowaniem masy antygenowej ELISA Zawiesina do wstrzykiwań

---

### 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](#)

Налично само в [Английски](#)

---

### Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

---

### 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:**

Poland

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Полски

Налично само в Полски

---

## 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 Италиански

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Intervet International B.V.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

17/06/1997

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Intervet International B.V.

---

**Отговорен орган:**

**Номер на разрешението за търговия:**

0375

---

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

17/06/1997

---

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.