

Porcilis Ery+Parvo+Lepto suspension for injection for pigs

Registrováno

- *Leptospira interrogans*, serovar Bratislava, strain As-05-073, Inactivated
- *Leptospira santarosai*, serovar Gatuni, strain S1148/02, Inactivated
- *Leptospira interrogans*, serovar Pomona, strain Po-01-000, Inactivated
- *Leptospira kirschneri*, serovar Dadas, strain GR-01-005, Inactivated
- *Leptospira interrogans*, serovar Copenhageni, strain Ic-02-001, Inactivated
- *Leptospira interrogans*, serovar Portlandvere, strain Ca-12-000, Inactivated
- Porcine parvovirus, strain 014, Inactivated
- *Erysipelothrix rhusiopathiae*, serotype 2, strain M2, Inactivated

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Porcilis Ery+Parvo+Lepto suspension for injection for pigs

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Prase

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

1310.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

276.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

166.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

648.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

210.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

2816.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

130.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

1.00 Protective Dose / 2.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční suspenze

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intramuskulární podání:

•

Prase

- Maso. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QI09AL07

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Portugalsko

Dostupné v:

Portugalsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

MSD Animal Health Lda.

Datum registrace:

12/09/2016

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Intervet International B.V.

Příslušný orgán:

Directorate General For Food And Veterinary

Registrační číslo:

932/01/16DIVPT

Datum změny stavu registrace:

1/10/2023

Referenční členský stát:

Německo

Číslo procedury:

DE/V/0268/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Bulharsko Chorvatsko Kypr Česko Dánsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Francie Řecko Maďarsko Irsko Itálie Lotyšsko Litva Lucembursko

Nizozemsko Polsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko Španelsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.