

Porcilis Ery Parvo Vet. injektiionsvæske, suspension

Registrováno

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

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Porcilis Ery Parvo Vet. injektiionsvæske, suspension

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](#)

1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

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

Dostupné pouze v [English](#)

1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

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

Dostupné pouze v [English](#)

1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

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

Dostupné pouze v [English](#)

1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

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

Léková forma:

Injekční suspenze

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intramuskulární podání:

-

Prase

- Maso. 0 day
- Maso. 0 day
- Maso. 0 day
- Maso. 0 day
- Maso. 0 day
- Maso. 0 day
- Maso. 0 day
- Maso. 0 day

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

QI09AL01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Dánsko

Dostupné v:

Dánsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Danish](#)

Dostupné pouze v [Danish](#)

Dostupné pouze v [Danish](#)

Dostupné pouze v [Danish](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

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

Právní základ registrace přípravku:

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

Držitel rozhodnutí o registraci:

Intervet International B.V.

Datum registrace:

10/03/2000

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Intervet International B.V.

Příslušný orgán:

Danish Medicines Agency

Registrační číslo:

19404

Datum změny stavu registrace:

10/03/2000

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

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

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