

Porcilis Parvo

Registrováno

- Porcine parvovirus, strain 014, Inactivated

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Porcilis Parvo

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Prase

Dostupné pouze v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

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

-

Pig (sow for reproduction)

- Maso. 0 day

- Maso. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):QI09AA02

Právní status výdeje:Na předpis

Stav registrace:Valid

Registrováno v:Německo

Popis balení:Dostupné pouze v [German](#)Dostupné pouze v [German](#)Dostupné pouze v [German](#)Dostupné pouze v [German](#)

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:

Intervet Deutschland GmbH

Datum registrace:

4/11/1998

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Intervet International B.V.

Příslušný orgán:

Paul-Ehrlich-Institut

Registrační číslo:

211a/94

Datum změny stavu registrace:

22/07/2008

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085858>