

Porcilis Ery Parvo Vet. injektionsvæske, suspension

Autoriseret

- 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

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Porcilis Ery Parvo Vet. injektionsvæske, suspension

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Svin

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

-

Svin

- Meat and offal. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI09AL01

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

Denmark

Pakningsbeskrivelse:

100 ml (50 doser) injektionsvæske, suspension, i flaske

20 ml (10 doser) injektionsvæske, suspension, i flaske

50 ml (25 doser) injektionsvæske, suspension, i flaske

250 ml (125 doser) injektionsvæske, suspension, i flaske

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Intervet International B.V.

Dato for markedsføringstilladelse:

10/03/2000

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Intervet International B.V.

Ansvarlig myndighed:

Danish Medicines Agency

Markedsføringstilladelsesnummer:

19404

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

10/03/2000

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

dansk (, INJEKTIONSVÆSKE SUSPENSION)

Udgivet den: 13/04/2025

[Hent](#)