

Porcilis Parvo Vet.

injektionsvæske, suspension

Autoriseret

- Porcine parvovirus, strain 014, Inactivated
- Porcine parvovirus, strain 014, Inactivated
- Porcine parvovirus, strain 014, Inactivated
- Porcine parvovirus, strain 014, Inactivated
- Porcine parvovirus, strain 014, Inactivated
- Porcine parvovirus, strain 014, Inactivated

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Porcilis PARVO Vet., suspension for injection

Porcilis 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](#)

Dyreart:

Svin

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

552.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 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
-

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI09AA02

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](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kartonæske med 1 flaske af 10 doser

Kartonæske med 1 hætteglas af 50 doser

Kartonæske med 1 hætteglas af 10 doser

Kartonæske med 1 flaske af 50 doser

Kartonæske med 1 hætteglas af 25 doser

Kartonæske med 10 hætteglas af 10 doser

Kartonæske med 1 flaske af 25 doser

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](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Intervet International B.V.

Dato for markedsføringstilladelse:

20/12/2001

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Intervet International B.V.

Ansvarlig myndighed:

Danish Medicines Agency

Markedsføringstilladelsesnummer:

14729

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

20/12/2001

Referencemedlemsstat:

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

Procedurenummer:

DK/V/0106/001

Berørte medlemsstater:

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

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

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

PI.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060259>