

Porcilis Ery + Parvo suspension for injection for pigs

Autoriseret

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

Product identification

Lægemidlets navn:

Porcilis Ery + Parvo suspension for injection for pigs

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyrearter:

Svin

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Product details

Aktiv substans / Styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

552.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)

1.00 Protective Dose / 1.00 Dose

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, suspension

Withdrawal period by route of administration:**Intramuskulær anvendelse:****• Svin**

- Meat and offal. 0 day

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI09AL01

Udleveringsbestemmelse:

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

Godkendelsesstatus:

Valid

Authorised in:

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

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Intervet (Ireland) Limited

Marketing authorisation date:

4/05/2001

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Ansvarlig myndighed:

Health Products Regulatory Authority

Markedsføringstilladelsesnummer:

VPA10996/097/001

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

4/05/2001

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000064349>