

Porsilis Ery+Parvo sospensione iniettabile per suini

Autoriseret

- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 1, strain 1-203, Inactivated
- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, strain M2, Inactivated
- Porcine parvovirus, strain 014, Inactivated

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Porsilis Ery+Parvo sospensione iniettabile per suini

Aktiv substans:

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

50.00 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på English

50.00 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på English

9.00 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

-

Svin

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

-

Svin

- Meat and offal. 0 dag
- Unspecified. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag
- Unspecified. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag
- Unspecified. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag
- Unspecified. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag
- Unspecified. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag
- Unspecified. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag
- Unspecified. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag
- Unspecified. 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:

Italy

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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 International B.V.

Dato for markedsføringstilladelse:

3/03/1999

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Intervet International B.V.

Ansvarlig myndighed:

Ministry Of Health

Markedsføringstilladelsesnummer:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

22/11/2002

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

Dokumenter

Combined File of all Documents

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