

Zugelassen

Porcilis Ery + Parvo Każda dawka (2 ml) zawiera: Erysipelothrix rhusiopathiae, serotyp 2, szczep M2, inaktywowany: ≥ 1 ppd*, Parwowirus świń (PPV), szczep 014, inaktywowany: ≥ 552 EU**, *Dawka ochronna dla świń (pig protective dose) wyznaczona w badaniu mocy Farmakopei Europejskiej ** jak wyznaczono w produkcie gotowym z zastosowaniem masy antygenowej ELISA Zawiesina do wstrzykiwań

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Porcilis Ery + Parvo Każda dawka (2 ml) zawiera: Erysipelothrix rhusiopathiae, serotyp 2, szczep M2, inaktywowany: ≥ 1 ppd*, Parwowirus świń (PPV), szczep 014, inaktywowany: ≥ 552 EU**, *Dawka ochronna dla świń (pig protective dose) wyznaczona w badaniu mocy Farmakopei Europejskiej ** jak wyznaczono w produkcji gotowym z zastosowaniem masy antygenowej ELISA Zawiesina do wstrzykiwań

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI09AL01

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Polen

Verfügbar in:

Polen

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in polieren

Verfügbar nur in polieren

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch

Zulassungsinhaber:

Intervet International B.V.

Zulassungsdatum:

17/06/1997

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Zuständige Behörde:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Zulassungsnummer:

0375

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

17/06/1997

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

Dokumente

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.