

# Porcilis Ery+Parvo+Lepto

Zugelassen

- *Leptospira interrogans*, serovar Bratislava, strain As-05-073, Inactivated
- *Leptospira santarosai*, serovar Gatuni, strain S1148/02, Inactivated
- *Leptospira interrogans*, serovar Pomona, strain Po-01-000, Inactivated
- *Leptospira kirschneri*, serovar Dadas, strain GR-01-005, Inactivated
- *Leptospira interrogans*, serovar Copenhageni, strain Ic-02-001, Inactivated
- *Leptospira interrogans*, serovar Portlandvere, strain Ca-12-000, Inactivated
- Porcine parvovirus, strain 014, Inactivated
- *Erysipelothrix rhusiopathiae*, serotype 2, strain M2, Inactivated

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Porcilis Ery+Parvo+Lepto

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Schwein

---

**Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

1310.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

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

Verfügbar nur in [englisch](#)

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

Verfügbar nur in [englisch](#)

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

Verfügbar nur in [englisch](#)

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

Verfügbar nur in [englisch](#)

2816.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

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

Verfügbar nur in [englisch](#)

1.00 Protective Dose / 2.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Injektionssuspension

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**intramuskuläre Anwendung:**

- 

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

---

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

QI09AL07

---

**Abgaberegulung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Deutschland

---

**Verfügbar in:**

Deutschland

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

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

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Intervet Deutschland GmbH

---

**Zulassungsdatum:**

31/08/2016

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Intervet International B.V.

---

**Zuständige Behörde:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Zulassungsnummer:**

PEI.V.11798.01.1

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

31/08/2021

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Deutschland

---

**Verfahrensnummer:**

DE/V/0268/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik  
Dänemark Estland Frankreich Griechenland Ungarn Irland Italien Lettland  
Litauen Luxemburg Niederlande Polen Portugal Rumaenien Slowakei  
Slowenien Spanien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 3/10/2024

Herunterladen

2613612-paren-20161007.pdf.pdf