

# Porsilis Ery+Parvo sospensione iniettabile per suini

Εγκεκριμένο

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

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

Porsilis Ery+Parvo sospensione iniettabile per suini

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Χοίρος

### Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
50.00 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
50.00 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
9.00 log<sub>2</sub> haemagglutination inhibiting unit(s) / 2.00 millilitre(s)

---

### **Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Ενέσιμο εναιώρημα

---

### **Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

#### **Ενδομυϊκή χρήση:**

•

#### **Χοίρος**

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Unspecified. 0 Ημέρα
- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Unspecified. 0 Ημέρα
- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Unspecified. 0 Ημέρα
- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Unspecified. 0 Ημέρα
- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Unspecified. 0 Ημέρα
- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Unspecified. 0 Ημέρα
- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Unspecified. 0 Ημέρα
- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Unspecified. 0 Ημέρα

•

## **Χοίρος**

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Unspecified. 0 Ημέρα
- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Unspecified. 0 Ημέρα
- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Unspecified. 0 Ημέρα
- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Unspecified. 0 Ημέρα
- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Unspecified. 0 Ημέρα
- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Unspecified. 0 Ημέρα
- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Unspecified. 0 Ημέρα
- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Unspecified. 0 Ημέρα
- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Unspecified. 0 Ημέρα

---

### **Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QI09AL01

---

### **Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### **Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

### **Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### **Διαθέσιμο σε:**

Italy

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Ιταλικά

Διατίθεται μόνο σε Ιταλικά

Διατίθεται μόνο σε Ιταλικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Intervet International B.V.

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

3/03/1999

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Intervet International B.V.

---

**Αρμόδια αρχή:**

Ministry Of Health

---

**Αριθμός έγκρισης:**

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

22/11/2002

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.