

Porsilis Ery+Parvo suspensión iniettable per suini

Autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Porsilis Ery+Parvo suspensión iniettable per suini

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English

50.00 Unidad(es) internacional(es) / 2.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en English

50.00 Unidad(es) internacional(es) / 2.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en English

9.00 log2 Unidad(es) inhibidora(s) de la hemaglutinación / 2.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día
- Unspecified. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día
- Unspecified. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día
- Unspecified. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día
- Unspecified. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día
- Unspecified. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día
- Unspecified. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día
- Unspecified. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día
- Unspecified. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día
- Unspecified. 0 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día
- Unspecified. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día
- Unspecified. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día
- Unspecified. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día
- Unspecified. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día
- Unspecified. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día
- Unspecified. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día
- Unspecified. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día
- Unspecified. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI09AL01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Italia

Disponible en:

Italia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet International B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

3/03/1999

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet International B.V.

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

22/11/2002

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.