

Porcilis Ery + Parvo -Inaktywowany
lizat zagęszczanego antygeny
Erysipelothrix rhusiopathiae szczep
M2 (serotyp 2): ≥ 1 ppd*;-
Inaktywowany parwowirus świń
(PPV) szczep 014: ≥ 552 EU **;(*)
Dawka ochronna dla świń (pig
protective dose) wyznaczona w
badaniu mocy Ph.Eur.(**) jak
wyznaczono w produkcie gotowym
z zastosowaniem masy
antygenowej ELISA Zawiesina do
wstrzykiwań

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

Product identification

Ravimi nimetus:

Porcilis Ery + Parvo -Inaktywowany lizat zagęszczanego antygenu Erysipelothrix rhusiopathiae szczep M2 (serotyp 2): ≥ 1 ppd*; -Inaktywowany parwowirus świń (PPV) szczep 014: ≥ 552 EU **; (*) Dawka ochronna dla świń (pig protective dose) wyznaczona w badaniu mocy Ph.Eur.(**) jak wyznaczono w produkcie gotowym z zastosowaniem masy antygenowej ELISA Zawiesina do wstrzykiwań

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

siga

Manustamisviis:

Intramuskulaarne

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Ravimvorm:

Süstesuspensioon

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulaarne:

- siga

- liha ja söödavad koed. 5 week

Veterinaarravimite anotoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:

QI09AL01

Õiguslik tarnestaatus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Authorised in:

Poola

Pakendi kirjeldus:

Turustatakse ainult [Polish](#)

Turustatakse ainult [Polish](#)

Additional information

Entitlement type:

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Turustatakse ainult [English](#) [Italian](#)

Müügiloa hoidja:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

17/06/1997

Partii vabastamise tootmiskohad:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Vastutav asutus:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Authorisation number:

0375

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

17/06/1997

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

Documents

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi märgistus

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000057458>