

PORCILIS ERY + PARVO

Autorisé

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

Product identification

Dénomination du médicament:

PORCILIS ERY + PARVO

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Porc

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1.00 Protective Dose / 2.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Withdrawal period by route of administration:

Voie intramusculaire:

- Porc

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI09AL01

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Roumanie

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en Romanian

Disponible uniquement en Romanian

Disponible uniquement en Romanian

Disponible uniquement en Romanian

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

23/09/2010

Sites de fabrication pour la libération des lots:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Autorité responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numéro de l'autorisation:

150426

Date de modification du statut de l'autorisation:

25/03/2024

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062634>