

Porsilis Ery+Parvo suspensione iniettabile per suini

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Porsilis Ery+Parvo suspensione iniettabile per suini

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Porc

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

50.00 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

50.00 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

9.00 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Porc

- Viande et abats. 0 day
- Unspecified. 0 day
- Viande et abats. 0 day
- Unspecified. 0 day
- Viande et abats. 0 day
- Unspecified. 0 day
- Viande et abats. 0 day
- Unspecified. 0 day
- Viande et abats. 0 day
- Unspecified. 0 day
- Viande et abats. 0 day
- Unspecified. 0 day
- Viande et abats. 0 day
- Unspecified. 0 day
- Viande et abats. 0 day
- Unspecified. 0 day

-

Porc

- Viande et abats. 0 day
- Unspecified. 0 day
- Viande et abats. 0 day
- Unspecified. 0 day
- Viande et abats. 0 day
- Unspecified. 0 day
- Viande et abats. 0 day
- Unspecified. 0 day
- Viande et abats. 0 day
- Unspecified. 0 day
- Viande et abats. 0 day
- Unspecified. 0 day
- Viande et abats. 0 day
- Unspecified. 0 day
- Viande et abats. 0 day
- Unspecified. 0 day

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

QI09AL01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Italie

Disponible en:

Italie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Italian](#)

Disponible uniquement en [Italian](#)

Disponible uniquement en [Italian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet International B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

3/03/1999

Site(s) de libération des lots du produit fini:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Autorité responsable:

Ministry Of Health

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

22/11/2002

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

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