

# Porsilis Ery+Parvo sospensione iniettabile per suini

Ovlašten

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

## Product identification

### **Naziv VMP-a:**

Porsilis Ery+Parvo sospensione iniettabile per suini

---

### **Djelatna tvar:**

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

---

### **Ciljne vrste životinja:**

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Način primjene:**

Intramuskularno

---

## Product details

### **Djelatna tvar i jačina:**

Dostupno samo u [English](#)

9.00 log<sub>2</sub> haemagglutination inhibiting unit(s) / 2.00 mililitar

Dostupno samo u [English](#)

50.00 internacionalna jedinica / 2.00 mililitar

Dostupno samo u [English](#)

50.00 internacionalna jedinica / 2.00 mililitar

---

**Farmaceutski oblik:**

suspenzija za injekciju

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Intramuskularno:**

• **Pig**

- Meat and offal. 0 day

- Unspecified. 0 day

• **Pig**

- Meat and offal. 0 day

- Unspecified. 0 day

---

**Kod anatomsko-terapijsko-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):**

QI09AL01

---

**Pravni status opskrbe:**

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)  
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status odobrenja:**

Važeće

---

**Authorised in:**

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis paketa:**

Dostupno samo u [Italian](#)

Dostupno samo u [Italian](#)

Dostupno samo u [Italian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupno samo u [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Intervet International B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

3/03/1999

---

**Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Odgovorno tijelo:**

MdS

---

**Broj autorizacije:**

Te informacije nisu dostupne za ovaj lijek.

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

22/11/2002

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090887>