

Porcilis Ery+Parvo+Lepto suspension for injection for pigs

Heimilað

- *Leptospira interrogans*, serovar Bratislava, strain As-05-073, Inactivated
- *Leptospira santarosai*, serovar Gatuni, strain S1148/02, Inactivated
- *Leptospira interrogans*, serovar Pomona, strain Po-01-000, Inactivated
- *Leptospira kirschneri*, serovar Dadas, strain GR-01-005, Inactivated
- *Leptospira interrogans*, serovar Copenhageni, strain Ic-02-001, Inactivated
- *Leptospira interrogans*, serovar Portlandvere, strain Ca-12-000, Inactivated
- Porcine parvovirus, strain 014, Inactivated
- *Erysipelothrix rhusiopathiae*, serotype 2, strain M2, Inactivated

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Porcilis Ery+Parvo+Lepto suspension for injection for pigs

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Marktegund:

Svín

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

1310.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 millilitre(s)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

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

Aðeins fánlegt í [enska](#)

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

Aðeins fánlegt í [enska](#)

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

Aðeins fánlegt í [enska](#)

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

Aðeins fánlegt í [enska](#)

2816.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 millilitre(s)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

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

Aðeins fánlegt í [enska](#)

1.00 Protective Dose / 2.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

•

Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI09AL07

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Slóvenía

Fáanlegt í:

Slóvenía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Intervet International B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

1/12/2016

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Markaðsleyfisnúmer:

DC/V/0554/001

Dagsetning á breytingu stöðu:

1/12/2016

Umsjónarland (RMS):

Þýskaland

Ferilsnúmer:

DE/V/0268/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Búlgaría Króatía Kýpur Tékkland Danmörk Eistland
Frakkland Grikkland Ungverjaland Írland Ítalía Lettland Litáen Lúxemborg
Holland Pólland Portúgal Rúmenía Slóvakía Slóvenía Spánn
Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.