

Porcilis Ery Parvo Vet. injektionsvæske, suspension

Heimilað

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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Porcilis Ery Parvo Vet. injektionsvæske, suspension

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Svín

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

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

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

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

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

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

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

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

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

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

QI09AL01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Danmörk

Fáanlegt í:

Danmörk

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [danska](#)

Aðeins fáanlegt í [danska](#)

Aðeins fáanlegt í [danska](#)

Aðeins fáanlegt í [danska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Intervet International B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

10/03/2000

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Intervet International B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Danish Medicines Agency

Markaðsleyfisnúmer:

19404

Dagsetning á breytingu stöðu:

10/03/2000

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 (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.