

Porcilis Ery+Parvo Suspension for injection

Viðurkennt

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

Product identification

Heiti lyfs:

Porcilis Ery + Parvo suspensão injetável para porcos

Porcilis Ery+Parvo Suspension for injection

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Svín

Íkomuleið:

Til notkunar í vöðva

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)

1.00 Protective Dose / 2.00 millilitre(s)

Aðeins í boði í [English](#)

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

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

Withdrawal period by route of administration:**Til notkunar í vöðva:****• Svín**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

ATC flokkun (dýralyf):

QI09AL01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Portúgal

Áletrun:

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

MSD Animal Health Lda.

Marketing authorisation date:

10/03/2005

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Directorate General For Food And Veterinary

Markaðsleyfisnúmer:

R745/05 DGV

Dagsetning leyfisbreytingar:

10/03/2005

Umsjónarland (RMS):

Þýskaland

Númer verkferlis:

DE/V/0233/001

Þátttökulönd (CMS):

Noregur Portúgal

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

Documents

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062030>