

Porcilis Ery Parvo Vet. injekcijosvæske, suspension

Registruotas

- 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

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Porcilis Ery Parvo Vet. injekcijosvæske, suspension

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Kiaulė

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.00 unit(s) / 2.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

552.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.00 unit(s) / 2.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

552.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.00 unit(s) / 2.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

552.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.00 unit(s) / 2.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

552.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinė suspensija

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į raumenis:

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.
- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.
- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.
- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.
- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.
- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.
- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.
- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QI09AL01

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Galima įsigyti:

Denmark

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Danų](#)

Pateikiama tik [Danų](#)

Pateikiama tik [Danų](#)

Pateikiama tik [Danų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Teisinis pagrindas, peržiūrėtas pagal Acquis communautaire

Registruotojas:

Intervet International B.V.

Rinkodaros leidimo data:

10/03/2000

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Intervet International B.V.

Atsakinga institucija:

Danish Medicines Agency

Registracijos numeris:

19404

Registracijos statuso pasikeitimo data:

10/03/2000

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.