

File downloaded on 2026-07-24

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/lt/600000057458>

Porcilis Ery + Parvo Każda dawka (2 ml) zawiera:
Erysipelothrix rhusiopathiae, serotyp 2, szczep M2, inaktywowany: ≥ 1 ppd*,
Parwovirus świń (PPV), szczep 014, inaktywowany: ≥ 552 EU**,
*Dawka ochronna dla świń (pig protective dose) wyznaczona w badaniu mocy Farmakopei Europejskiej ** jak wyznaczono w produkcie gotowym z zastosowaniem masy antygenowej ELISA Zawiesina do wstrzykiwań

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

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Porcilis Ery + Parvo Každá dawka (2 ml) zawiera: Erysipelothrix rhusiopathiae, serotyp 2, szczep M2, inaktywowany: ≥ 1 ppd*, Parwowirus świń (PPV), szczep 014, inaktywowany: ≥ 552 EU**, *Dawka ochronna dla świń (pig protective dose) wyznaczona w badaniu mocy Farmakopei Europejskiej ** jak wyznaczono w produkcji gotowym z zastosowaniem masy antygenowej ELISA Zawiesina do wstrzykiwań

Veiklioji medžiaga:

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](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Vaisto forma:

Injekcinė suspensija

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į raumenis:

-

Kiaulė

- 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:
Poland

Pakuotės aprašymas:
Pateikiama tik [Lenkų](#)
Pateikiama tik [Lenkų](#)

Papildoma informacija

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

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:
Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#)

Registruotojas:
Intervet International B.V.

Rinkodaros leidimo data:
17/06/1997

Serijos išleidimo gamybos vietos:
Intervet International B.V.

Atsakinga institucija:
Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Registracijos numeris:

0375

Registracijos statuso pasikeitimo data:

17/06/1997

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

Dokumentai

Pakuotės lapelis

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

Veterinarinio vaisto aprašas

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

Ženklimas

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