

File downloaded on 2026-06-28

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/lt/600000059019>

PORCILIS PARVO

Neregistruotas

- Porcine parvovirus, strain 014, Inactivated

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

PORCILIS PARVO

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Kiaulaitė

Paršavedė

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

2.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dozė

Vaisto forma:

Injekcinė suspensija

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į raumenis:

-

Kiaulaitė

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Paršavedė

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

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

QI09AA02

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Surrendered

Registruota:

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

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Ispanų](#)

Pateikiama tik [Ispanų](#)

Pateikiama tik [Ispanų](#)

Pateikiama tik [Ispanų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

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

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pilna paraiška - Žinoma veiklioji medžiaga, pagal Direktyvos 2001/82/EB 12(3) straipsnį

Registruotojas:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Rinkodaros leidimo data:

20/04/1993

Serijos išleidimo gamybos vietas:

Intervet International B.V.

Atsakinga institucija:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Registracijos numeris:

2645 ESP

Registracijos statuso pasikeitimo data:

24/10/2022

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