

Porsilis Ery+Parvo suspensio iniettabile per suini

Registruotas

- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 1, strain 1-203, Inactivated
- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, strain M2, Inactivated
- Porcine parvovirus, strain 014, Inactivated

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Porsilis Ery+Parvo suspensio iniettabile per suini

Veiklioji medžiaga:

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

50.00 tarptautiniai vienetai / 2.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų

50.00 tarptautiniai vienetai / 2.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų

9.00 log₂ haemagglutination inhibiting unit(s) / 2.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinė suspensija

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į raumenis:

-

Kiaulė

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

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.
- Unspecified. 0 d.
- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.
- Unspecified. 0 d.
- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.
- Unspecified. 0 d.
- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.
- Unspecified. 0 d.
- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.
- Unspecified. 0 d.
- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.
- Unspecified. 0 d.
- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.
- Unspecified. 0 d.
- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.
- Unspecified. 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:

Italy

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Italų](#)

Pateikiama tik [Italų](#)

Pateikiama tik [Italų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

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

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Intervet International B.V.

Rinkodaros leidimo data:

3/03/1999

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Intervet International B.V.

Atsakinga institucija:

Ministry Of Health

Registracijos numeris:

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

Registracijos statuso pasikeitimo data:

22/11/2002

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

Dokumentai

Combined File of all Documents

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