

Atlautas

Porcilis Ery + Parvo -Inaktywowany
lizat zagęszczzonego antygeny
Erysipelothrix rhusiopathiae szczep
M2 (serotyp 2): ≥ 1 ppd*;-
Inaktywowany parwowirus świń
(PPV) szczep 014: ≥ 552 EU **;(*)
Dawka ochronna dla świń (pig
protective dose) wyznaczona w
badaniu mocy Ph.Eur.(**) 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

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

Porcilis Ery + Parvo -Inaktywowany lizat zagęszczzonego antygenu Erysipelothrix rhusiopathiae szczep M2 (serotyp 2): \geq 1 ppd*;-Inaktywowany parwowirus ŗwiń (PPV) szczep 014: \geq 552EU **;(*) Dawka ochronna dla ŗwiń (pig protective dose) wyznaczona w badaniu mocy Ph.Eur.(**) jak wyznaczono w produkcji gotowym z zastosowaniem masy antygenowej ELISA Zawiesina do wstrzykiwań

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Cūka

Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Farmaceutiskā forma:

Suspensija injekcijām

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:

intramuskulārai lietošanai:

-

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATKvet) kods:

QI09AL01

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pieejams:

Poland

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [Polish](#)

Pieejamas tikai [Polish](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pieejamas tikai [English](#) [Italian](#)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Intervet International B.V.

Tirdzniecības atļaujas datums:

17/06/1997

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Intervet International B.V.

Atbildīgā iestāde:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Atļaujas numurs:

0375

Atļaujas statusa maiņas datums:

17/06/1997

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Lietošanas instrukcija

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Marķējuma teksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.