

Porsilis Ery+Parvo sospensione iniettabile per suini

Atļautas

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

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

Porsilis Ery+Parvo sospensione iniettabile per suini

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Cūka

Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai English

50.00 starptautiskā(s) vienība(s) / 2.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai English

50.00 starptautiskā(s) vienība(s) / 2.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai English

9.00 log2 hemaglutinācijas inhibēšanas vienība(s) / 2.00 mililitrs(i)

Farmaceutiskā forma:

Suspensija injekcijām

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:

intramuskulārai lietošanai:

-

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena
- Nenoteikts. 0 diena
- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena
- Nenoteikts. 0 diena
- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena
- Nenoteikts. 0 diena
- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena
- Nenoteikts. 0 diena
- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena
- Nenoteikts. 0 diena
- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena
- Nenoteikts. 0 diena
- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena
- Nenoteikts. 0 diena
- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena
- Nenoteikts. 0 diena

-

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena
- Nenoteikts. 0 diena
- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena
- Nenoteikts. 0 diena
- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena
- Nenoteikts. 0 diena
- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena
- Nenoteikts. 0 diena
- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena
- Nenoteikts. 0 diena
- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena
- Nenoteikts. 0 diena
- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena
- Nenoteikts. 0 diena
- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena
- Nenoteikts. 0 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) 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:

Italy

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [Italian](#)

Pieejamas tikai [Italian](#)

Pieejamas tikai [Italian](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pieteikums imunoloģiskām veterinārajām zālēm (Direktīvas 2001/82/EC 13.(d) pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Intervet International B.V.

Tirdzniecības atļaujas datums:

3/03/1999

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Intervet International B.V.

Atbildīgā iestāde:

Ministry Of Health

Atļaujas numurs:

Šī informācija par šīm zālēm nav pieejama.

Atļaujas statusa maiņas datums:

22/11/2002

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

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Visu dokumentu apvienotais fails

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