

# Porcilis Ery-Parvo vet.

## Injektionsvätska, emulsion

Geautoriseerd

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

## Product identification

### **Naam van het geneesmiddel:**

Porcilis Ery-Parvo vet. Injektionsvätska, emulsion

---

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

### **Doeldiersoort(en):**

Varken

---

### **Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik

---

## Product details

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

1.00 Protective Dose / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [English](#)

552.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

---

**Farmaceutische vorm:**

Emulsie voor injectie

---

**Withdrawal period by route of administration:****Intramusculair gebruik:****• Varken**

- Meat and offal. 0 day

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QI09AL01

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status toelating:**

Valid

---

**Authorised in:**

Zweden

---

**Package description:**

Alleen beschikbaar in [Swedish](#)

Alleen beschikbaar in [Swedish](#)

Alleen beschikbaar in [Swedish](#)

Alleen beschikbaar in [Swedish](#)

Alleen beschikbaar in [Swedish](#)

Alleen beschikbaar in [Swedish](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrondslag productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Intervet International B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

1/11/2002

---

**Productielocaties partijvrijgifte:**

Oriola Sweden AB

Intervet International B.V.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Toelatingsnummer:**

14298

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**

1/11/2002

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053476>