

Porcilis Ery+Parvo Suspension for injection

Geautoriseerd

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

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Porcilis Ery + Parvo suspensão injetável para porcos

Porcilis Ery+Parvo Suspension for injection

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 / 2.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)

552.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Suspensie 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:

Portugal

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Rechtsgrondslag productvergunning:

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

Handelsvergunninghouder:

MSD Animal Health Lda.

Marketing authorisation date:

10/03/2005

Productielocaties partijvrijgifte:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Directorate General For Food And Veterinary

Toelatingsnummer:

R745/05 DGV

Wijzigingsdatum status toelating:

10/03/2005

Rapporterende lidstaat:

Duitsland

Procedurenummer:

DE/V/0233/001

Betrokken lidstaten:

Noorwegen Portugal

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

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/600000062030>