

PORCILIS PARVO

Ikke autorisert

- Porcine parvovirus, strain 014, Inactivated

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

PORCILIS PARVO

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

ung hunngris
purke

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
2.00 hemagglutineringshemmende enhet(er) / 1.00 Dose

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

ung hunngris

- Slakt. 0 dag

-

purke

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI09AA02

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Overgitt-fracfalt

Autorisert i:

ES

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Spansk

Bare tilgjengelig i Spansk

Bare tilgjengelig i Spansk

Bare tilgjengelig i Spansk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

20/04/1993

Tilvirker for batchfrigivelse:

Intervet International B.V.

Ansvarlig myndighet:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Godkjenningsnummer:

2645 ESP

Status for endring av markedsføringstillatelse:

24/10/2022

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet