

Porcilis PARVO Vet., suspension for injection

Autorisert

- Porcine parvovirus, strain 014, Inactivated
- Porcine parvovirus, strain 014, Inactivated
- Porcine parvovirus, strain 014, Inactivated
- Porcine parvovirus, strain 014, Inactivated
- Porcine parvovirus, strain 014, Inactivated
- Porcine parvovirus, strain 014, Inactivated

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Porcilis PARVO Vet., suspension for injection

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

gris

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

552.00 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

552.00 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

552.00 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

552.00 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

552.00 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

552.00 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet / 2.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

gris

- Slakt. 0 dag
- Slakt. 0 dag
- Slakt. 0 dag
- Slakt. 0 dag
- Slakt. 0 dag
- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI09AA02

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

DK

Tilgjengelig i:

DK

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Dansk

Bare tilgjengelig i Dansk

Bare tilgjengelig i Dansk

Bare tilgjengelig i Dansk

Bare tilgjengelig i Dansk

Bare tilgjengelig i Dansk

Bare tilgjengelig i Dansk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet International B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

20/12/2001

Tilvirker for batchfrigivelse:

Intervet International B.V.

Ansvarlig myndighet:

Danish Medicines Agency

Godkjenningsnummer:

14729

Status for endring av markedsføringstillatelse:

20/12/2001

Referanse medlemsstat:

DK

Prosedyrenummer:

DK/V/0106/001

Gjeldende medlemsstater:

AT FI

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

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

PI.pdf