

P-ERY Suimmune Emulsja do wstrzykiwań

Dopuszczony

- Porcine parvovirus, Inactivated
- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, Inactivated

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

P-ERY Suimmune Emulsja do wstrzykiwań

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie domięśniowe

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

50.00 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Emulsja do wstrzykiwań / do infuzji

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie domięśniowe:

-

Pig

- Meat and offal. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI09AL01

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis opakowania:

Butelka ze szkła typu I zawierająca 20 ml produktu, zamykana korkiem z elastomeru i aluminiowym kapslem.

Butelka z polipropylenu zawierająca 100 ml produktu, zamykana korkiem z elastomeru i aluminiowym kapslem.

Butelka z polipropylenu zawierająca 20 ml produktu, zamykana korkiem z elastomeru i aluminiowym kapslem.

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w Angielski Italian

Podmiot odpowiedzialny:

Fatro S.p.A.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

7/03/2024

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Fatro S.p.A.

Organ odpowiedzialny:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numer pozwolenia:

3303

Data zmiany statusu pozwolenia:

7/03/2024

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ulotka dla pacjenta

oznakowanie opakowań