

# Porcilis Ery+Parvo+Lepto suspension for injection for pigs

Dopuszczony

- *Leptospira interrogans*, serovar Bratislava, strain As-05-073, Inactivated
- *Leptospira santarosai*, serovar Gatuni, strain S1148/02, Inactivated
- *Leptospira interrogans*, serovar Pomona, strain Po-01-000, Inactivated
- *Leptospira kirschneri*, serovar Dadas, strain GR-01-005, Inactivated
- *Leptospira interrogans*, serovar Copenhageni, strain Ic-02-001, Inactivated
- *Leptospira interrogans*, serovar Portlandvere, strain Ca-12-000, Inactivated
- Porcine parvovirus, strain 014, Inactivated
- *Erysipelothrix rhusiopathiae*, serotype 2, strain M2, Inactivated

## Identyfikacja produktu

### **Nazwa leku:**

Porcilis Ery+Parvo+Lepto suspension for injection for pigs

### **Substancja czynna:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

---

#### **Gatunki docelowe:**

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

#### **Droga podania:**

Podanie domięśniowe

---

## Szczegóły produktu

#### **Substancja czynna i moc:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

1310.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

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

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

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

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

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

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

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

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

2816.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

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

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

1.00 Protective Dose / 2.00 millilitre(s)

---

#### **Postać farmaceutyczna:**

Zawiesina do wstrzykiwań

---

#### **Okres karencji w zależności od drogi podania:**

**Podanie domięśniowe:**

- 

**Pig**

- Meat and offal. 0 day

---

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QI09AL07

---

**Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Status pozwolenia:**

Valid

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Dostępne w:**

Croatia

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w [chorwacki](#)

Dostępne wyłącznie w [chorwacki](#)

Dostępne wyłącznie w [chorwacki](#)

Dostępne wyłącznie w [chorwacki](#)

Dostępne wyłącznie w [chorwacki](#)

Dostępne wyłącznie w [chorwacki](#)

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Intervet International B.V. Subsidiary In The Republic Of Croatia

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

29/01/2018

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Intervet International B.V.

---

**Organ odpowiedzialny:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Numer pozwolenia:**

UP/I-322-05/21-01/493

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

23/10/2023

---

**Referencyjne państwo członkowskie:**

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

---

**Numer procedury:**

DE/V/0268/001

---

**Zainteresowane państwa członkowskie:**

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski chorwacki włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski łotewski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian



Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.