

PORCILIS ERY+PARVO

SUSPENSIÓN INYECTABLE PARA PORCINO

Autorizado

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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

PORCILIS ERY+PARVO SUSPENSIÓN INYECTABLE PARA PORCINO

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

1.00 Protective Dose / 2.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

552.00 unidade de ensaio imunoenzimático/dose / 2.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Suspensão injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

-

Pig (female)

- Meat and offal. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI09AL01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Espanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [castelhano](#)

Disponível apenas em [castelhano](#)

Disponível apenas em [castelhano](#)

Disponível apenas em [castelhano](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Data de autorização de introdução no mercado:

15/09/1997

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Intervet International B.V.

Autoridade responsável:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Número da autorização:

1176 ESP

Data da alteração do estado de autorização:

15/09/1997

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.