

Porsilis Ery+Parvo sospensione iniettabile per suini

Autorizado

- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 1, strain 1-203, Inactivated
- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, strain M2, Inactivated
- Porcine parvovirus, strain 014, Inactivated

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Porsilis Ery+Parvo sospensione iniettabile per suini

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

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

- Unspecified. 0 dia
- Meat and offal. 0 dia
- Unspecified. 0 dia

•

Pig

- Meat and offal. 0 dia
- Unspecified. 0 dia
- Meat and offal. 0 dia
- Unspecified. 0 dia
- Meat and offal. 0 dia
- Unspecified. 0 dia
- Meat and offal. 0 dia
- Unspecified. 0 dia
- Meat and offal. 0 dia
- Unspecified. 0 dia
- Meat and offal. 0 dia
- Unspecified. 0 dia
- Meat and offal. 0 dia
- Unspecified. 0 dia
- Meat and offal. 0 dia
- Unspecified. 0 dia
- Meat and offal. 0 dia
- Unspecified. 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:

Itália

Disponibilidade:

Itália

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [italiano](#)

Disponível apenas em [italiano](#)

Disponível apenas em [italiano](#)

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](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Intervet International B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

3/03/1999

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Intervet International B.V.

Autoridade responsável:

Ministry Of Health

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Data da alteração do estado de autorização:

22/11/2002

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.