

# Porcilis Ery + Parvo suspensão injetável para porcos

Autorizado

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

## Product identification

### Nome do medicamento:

Porcilis Ery + Parvo suspensão injetável para porcos

Porcilis Ery+Parvo Suspension for injection

### Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

### Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Via intramuscular

## Product details

### Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

1.00 Protective Dose / 2.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)

552.00 unidade de ensaio imunoenzimático / 2.00 mililitro(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Suspensão injetável

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Via intramuscular:**

• **Pig**

- Meat and offal. 0 dia

---

**Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):**

QI09AL01

---

**Estatuto jurídico do fornecimento:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Valid

---

**Authorised in:**

Portugal

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base jurídica de autorização do produto:**

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da Autorização de Introdução no Mercado:**

MSD Animal Health Lda.

---

**Marketing authorisation date:**

10/03/2005

---

**Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Autoridade responsável:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Número da autorização:**

R745/05 DGV

---

**Data de alteração do estado de autorização:**

10/03/2005

---

**Estado-Membro de referência:**

Alemanha

---

**Número de procedimento:**

DE/V/0233/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Noruega Portugal

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Resumo das características do medicamento

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062030>