

Porcilis PARVO Vet., suspension for injection

Autorizat

- Porcine parvovirus, strain 014, Inactivated
- Porcine parvovirus, strain 014, Inactivated
- Porcine parvovirus, strain 014, Inactivated
- Porcine parvovirus, strain 014, Inactivated
- Porcine parvovirus, strain 014, Inactivated
- Porcine parvovirus, strain 014, Inactivated

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Porcilis PARVO Vet., suspension for injection

Porcilis Parvo Vet. injektionsvæske, suspension

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Porc

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

552.00 unitate a testului imunoenzimatic ELISA / 2.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

552.00 unitate a testului imunoenzimatic ELISA / 2.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

552.00 unitate a testului imunoenzimatic ELISA / 2.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

552.00 unitate a testului imunoenzimatic ELISA / 2.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

552.00 unitate a testului imunoenzimatic ELISA / 2.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

552.00 unitate a testului imunoenzimatic ELISA / 2.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Porc

- Carne și organe. 0 zi
 - Carne și organe. 0 zi
 - Carne și organe. 0 zi
 - Carne și organe. 0 zi
 - Carne și organe. 0 zi
 - Carne și organe. 0 zi
-

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI09AA02

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedează Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Daneză

Disponibile numai în Daneză

Disponibile numai în Daneză

Disponibile numai în Daneză

Disponibile numai în Daneză

Disponibile numai în Daneză

Disponibile numai în Daneză

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în Engleză Franceză Croată Italiană Letonă Finlandeză Suedează Islandeză Norwegian

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în Engleză Franceză Italiană Letonă Norwegian

Deținătorul autorizației de comercializare:

Intervet International B.V.

Data autorizației de comercializare:

20/12/2001

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Intervet International B.V.

Autoritatea responsabilă:

Danish Medicines Agency

Numărul autorizației:

14729

Data modificării statusului autorizației:

20/12/2001

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

DK/V/0106/001

State membre interesate:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

PI.pdf