

Porsilis Ery+Parvo sospensione iniettabile per suini

Autorizat

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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Porsilis Ery+Parvo sospensione iniettabile per suini

Substanța activă:

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

50.00 unități internaționale / 2.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

50.00 unități internaționale / 2.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

9.00 log₂ haemagglutination inhibiting unit(s) / 2.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

•

Porc

- Carne și organe. 0 zi

- Nespecificat. 0 zi

- Carne și organe. 0 zi

- Nespecificat. 0 zi

- Carne și organe. 0 zi

- Nespecificat. 0 zi

- Carne și organe. 0 zi

- Nespecificat. 0 zi

- Carne și organe. 0 zi

- Nespecificat. 0 zi

- Carne și organe. 0 zi

- Nespecificat. 0 zi

- Carne și organe. 0 zi

- Nespecificat. 0 zi

- Carne și organe. 0 zi

- Nespecificat. 0 zi

•

Porc

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

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI09AL01

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 Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibil în:

Italy

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Italiană](#)

Disponibile numai în [Italiană](#)

Disponibile numai în [Italiană](#)

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](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Intervet International B.V.

Data autorizației de comercializare:

3/03/1999

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Intervet International B.V.

Autoritatea responsabilă:

Ministry Of Health

Numărul autorizației:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

Data modificării statusului autorizației:

22/11/2002

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

Documente

Combined File of all Documents

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