

Porcilis Ery + Parvo Každá dawka (2 ml) zawiera: Erysipelothrix rhusiopathiae, serotyp 2, szczep M2, inaktywowany:  $\geq 1$  ppd\*, Parwovirus świń (PPV), szczep 014, inaktywowany:  $\geq 552$  EU\*\*, \*Dawka ochronna dla świń (pig protective dose) wyznaczona w badaniu mocy Farmakopei Europejskiej \*\* jak wyznaczono w produkcie gotowym z zastosowaniem masy antygenowej ELISA Zawiesina do wstrzykiwań

Oprávněný

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

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

Porcilis Ery + Parvo Každá dawka (2 ml) zawiera: Erysipelothrix rhusiopathiae, serotyp 2, szczep M2, inaktywowany:  $\geq 1$  ppd\*, Parwovirus świń (PPV), szczep 014, inaktywowany:  $\geq 552$  EU\*\*, \*Dawka ochronna dla świń (pig protective dose) wyznaczona w badaniu mocy Farmakopei Europejskiej \*\* jak wyznaczono w produkcji gotowym z zastosowaniem masy antygenowej ELISA Zawiesina do wstrzykiwań

---

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

---

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

### Lieková forma:

Injekčná suspenzia

---

### Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

#### Intramuskulárne použitie:

- 

#### Pig

- Meat and offal. 0 day

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QI09AL01

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Poľsko

---

**Dostupné v:**

Poľsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [Poľsky](#)

Dostupné len v [Poľsky](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Intervet International B.V.

---

**Dátum registrácie lieku:**

17/06/1997

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Intervet International B.V.

---

**Zodpovedný orgán:**

**Číslo registrácie:**

0375

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

17/06/1997

---

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

## Dokumenty

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.