

# Porsilis Ery+Parvo sospensione iniettabile per suini

Oprávněný

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

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

Porsilis Ery+Parvo sospensione iniettabile per suini

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

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

### Cesta podania:

Intramuskulárne použitie



- Meat and offal. 0 day
- Unspecified. 0 day

•

### **Pig**

- Meat and offal. 0 day
- Unspecified. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Unspecified. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Unspecified. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Unspecified. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Unspecified. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Unspecified. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Unspecified. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Unspecified. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Unspecified. 0 day

---

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

QI09AL01

---

### **Právny stav dodávky:**

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

---

### **Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Taliansko

---

**Dostupné v:**

Taliansko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [Taliansky](#)

Dostupné len v [Taliansky](#)

Dostupné len v [Taliansky](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

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

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Intervet International B.V.

---

**Dátum registrácie lieku:**

3/03/1999

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Zodpovedný orgán:**

Ministry Of Health

---

**Číslo registrácie:**

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

22/11/2002

---

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

## Dokumenty

Combined File of all Documents

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