

Porcilis Ery-Parvo vet. Injektionsvätska, emulsion

Godkänd

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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Porcilis Ery-Parvo vet. Injektionsvätska, emulsion

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Svin

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

552.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

1.00 Protective Dose / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, emulsion

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

-

Svin

- Meat and offal. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI09AL01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Sverige

Tillgänglig i:

Sverige

Förpackningsbeskrivning:

Injektionsflaska, 10 x 20 ml (10 x 10 doser)

Injektionsflaska, 10 x 100 ml (10 x 50 doser)

Injektionsflaska, 50 ml (25 doser)

Injektionsflaska, 20 ml (10 doser)

Injektionsflaska, 10 x 50 ml (10 x 25 doser)

Injektionsflaska, 100 ml (50 doser)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Intervet International B.V.

Godkännandedatum:

1/11/2002

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Oriola Sweden AB

Intervet International B.V.

Ansvarig myndighet:

Swedish Medical Products Agency

Godkännandenummer:

14298

Datum för ändring av godkännandestatus:

1/11/2002

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Bipacksedel

Produktresumé

Märkningstext