

Parvoruvax vet injektioneste, suspensio

Разрешен

- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, Inactivated
- Porcine parvovirus, Inactivated

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Parvoruvax vet injektioneste, suspensio

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

СВИНЯ

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

1.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 dose

Налично само в Английски

2.00 log₁₀ haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 dose

Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:**Интрамускулно приложение:**

•

свиня

- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI09AL01

Режим на отпускане:

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [Финландски](#)

Налично само в [Финландски](#)

Налично само в [Финландски](#)

Налично само в [Финландски](#)

Налично само в [Финландски](#)

Налично само в [Финландски](#)

Налично само в [Финландски](#)

Налично само в [Финландски](#)

Налично само в [Финландски](#)

Налично само в [Финландски](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански

Притежател на разрешение за търговия:

Ceva Sante Animale

Дата на разрешение за търговия:

12/09/1996

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Отговорен орган:

Finnish Medicines Agency

Номер на разрешението за търговия:

13974

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

12/09/1996

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.