

Parvoruvac - Injektionssuspension für Schweine

Autoriseret

- Porcine parvovirus, strain K22, Inactivated
- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, strain IM 950, Inactivated

Product identification

Lægemidlets navn:

Parvoruvac - Injektionssuspension für Schweine

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyrearter:

Svin

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Product details

Aktiv substans / Styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

2.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

1.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, suspension

Withdrawal period by route of administration:**Intramuskulær anvendelse:****• Svin**

- Meat and offal. 0 day

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI09AL01

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Valid

Authorised in:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Additional information

Entitlement type:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Ceva Sante Animale

Marketing authorisation date:

1/02/1992

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.
Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarlig myndighed:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Markedsføringstilladelsesnummer:

8-20066

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

1/02/1992

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000089813>