

# PARVOERY SIN emulsione iniettabile

Autoriseret

- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 1, strain 1-203, Inactivated
- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, strain 2-II, Inactivated
- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, strain 2-5, Inactivated
- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, strain 2-64, Inactivated
- Porcine parvovirus, strain CAPM V198 S-27, Inactivated

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

PARVOERY SIN emulsione iniettabile

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Svin

### Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

---

## Produktoplysninger

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

4.00 log<sub>2</sub> haemagglutination inhibiting unit(s) / 2.00 millilitre(s)

---

### Lægemiddelform:

Injektionsvæske, emulsion

---

### Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

#### Intramuskulær anvendelse:

- 

#### Svin

- Meat and offal. 0 dag

---

### Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI09AL01

---

### Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)

[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Godkendelsesstatus:

Gyldig

---

### Autoriseret i:

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

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Kun tilgængelig på [Italian](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

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

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Bioveta a.s.

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

2/07/2018

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Bioveta a.s.

---

**Ansvarlig myndighed:**

Ministry Of Health

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

2/07/2018

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

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