

PARVORUVAX, ενέσιμο διάλυμα για χοίρους

Autoriseret

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

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

PARVORUVAX, ενέσιμο διάλυμα για χοίρους

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Svin

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

25.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)

64.00 haemagglutinating units / 1.00 Dose

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

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 [Greek](#)

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Ceva Hellas LLC

Dato for markedsføringstilladelse:

29/12/1991

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

MERIAL Laboratoire Porte des Alpes
Ceva-Phylaxia Zrt.

Ansvarlig myndighed:

National Organization For Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

36708/30-12-1991/K-0038801

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

22/03/2021

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet