

Parvoruvax suspensija injekcijām cūkām

Zugelassen

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Parvoruvax suspensija injekcijām cūkām

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

2.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 unit(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

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

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**intramuskuläre Anwendung:**

-

Schwein

- Not specified. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI09AL01

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Lettland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [lettisch](#)

Verfügbar nur in [lettisch](#)

Verfügbar nur in [lettisch](#)

Verfügbar nur in [lettisch](#)

Verfügbar nur in [lettisch](#)

Verfügbar nur in [lettisch](#)

Verfügbar nur in [lettisch](#)

Verfügbar nur in [lettisch](#)

Verfügbar nur in [lettisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Ceva Sante Animale

Zulassungsdatum:

19/03/2002

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Zuständige Behörde:

Food And Veterinary Service

Zulassungsnummer:

V/NRP/02/1437

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

19/03/2002

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.