

Parvoruvax Vet. injektionsvæske, suspension

Zugelassen

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Parvoruvax Vet. injektionsvæske, suspension

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

2.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

2.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

2.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
 - Fleisch und Innereien. 0 Tag
 - Fleisch und Innereien. 0 Tag
 - Fleisch und Innereien. 0 Tag
 - Fleisch und Innereien. 0 Tag
 - Fleisch und Innereien. 0 Tag
-

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

QI09AL01

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Dänemark

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in dänisch

Verfügbar nur in dänisch

Verfügbar nur in dänisch

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:

3/06/1996

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Zuständige Behörde:

Danish Medicines Agency

Zulassungsnummer:

14969

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

3/06/1996

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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