

Parvoruvax vet injektioneste, suspensio

Zugelassen

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Parvoruvax vet injektioneste, suspensio

Wirkstoff:

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 / 1.00 dose

Verfügbar nur in [englisch](#)

2.00 log₁₀ haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 dose

Darreichungsform:

Injektionssuspension

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

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 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:

Finnland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in finnisch

Verfügbar nur in finnisch

Verfügbar nur in finnisch

Verfügbar nur in finnisch

Verfügbar nur in finnisch

Verfügbar nur in finnisch

Verfügbar nur in finnisch

Verfügbar nur in finnisch

Verfügbar nur in finnisch

Verfügbar nur in finnisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#)

Zulassungsinhaber:

Ceva Sante Animale

Zulassungsdatum:

12/09/1996

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Zuständige Behörde:

Finnish Medicines Agency

Zulassungsnummer:

13974

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

12/09/1996

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.

Packungsbeilage

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