

# Parvoruvac Injektionssuspension für Schweine

Zugelassen

- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, strain IM 950, Inactivated
- Porcine parvovirus, strain K22, Inactivated

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Parvoruvac Injektionssuspension für Schweine

### 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 Protective Dose / 2.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

2.00 log<sub>10</sub> haemagglutination inhibiting unit(s) / 2.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Injektionssuspension

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**intramuskuläre Anwendung:**

- 

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

---

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

QI09AL01

---

**Abgaberegelung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Deutschland

---

**Packungsbeschreibung:**

(ID6) 100 Milliliter: Faltschachtel (Pappe) mit 1 Flasche (Polyethylen geringer Dichte) mit 100 Milliliter, verschlossen mit Verschluss und Kappe (Butylkautschuk, Aluminium, Plastik)

(ID2) 50 Milliliter: Faltschachtel (Pappe) mit 1 Flasche (Glas Typ I) mit 50 Milliliter, verschlossen mit Verschluss und Kappe (Butylkautschuk, Aluminium, Plastik)

(ID1) 10 Milliliter: Faltschachtel (Pappe) mit 1 Flasche (Glas Typ I) mit 10 Milliliter, verschlossen mit Kappe und Verschluss (Aluminium, Plastik, Butylkautschuk)

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

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

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

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

---

**Zulassungsinhaber:**

Ceva Tiergesundheit GmbH

---

**Zulassungsdatum:**

23/11/2005

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France  
Ceva-Phylaxia Zrt.

---

**Zuständige Behörde:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Zulassungsnummer:**

490a/87

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

19/11/2010

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Combined File of all Documents