

Parvoject vakcina A.U.V.

Zugelassen

- Porcine parvovirus, Inactivated

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Parvoject vakcina A.U.V.

Wirkstoff:

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)/dose

Darreichungsform:

Emulsion zur Injektion

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

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

QI09AA02

Abgaberegellung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Ungarn

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in ungarisch

Verfügbar nur in ungarisch

Verfügbar nur in ungarisch

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-Phylaxia Zrt.

Zulassungsdatum:

2/08/1995

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Ceva-Phylaxia Zrt.
Boehringer Ingelheim Animal Health France

Zuständige Behörde:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

2/08/1995

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