

Parvoruvac, Injektionssuspension für Schweine

Autorisiert

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

Product identification

Name des Arzneimittels:

Parvoruvac, Injektionssuspension für Schweine

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

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

Verfügbar nur in [English](#)

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

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Withdrawal period by route of administration:**intramuskuläre Anwendung:**

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

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

QI09AL01

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Österreich

Beschreibung der Verpackung:

Typ I-Glasflasche mit Butylelastomer-Verschluss und Aluminium- oder Aluminium-Plastik-Kappe. Umkarton mit 1 Flasche zu 10 ml (5 Dosen).

Low Density Polyethylen (LDPE)-Flasche mit Butylelastomer-Verschluss und Aluminium- oder Aluminium-Plastik-Kappe. Umkarton mit 1 Flasche zu 100 ml (50 Dosen).

Typ I-Glasflasche mit Butylelastomer-Verschluss und Aluminium- oder Aluminium-Plastik-Kappe. Umkarton mit 1 Flasche zu 50 ml (25 Dosen).

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Ceva Sante Animale

Marketing authorisation date:

1/02/1992

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd
Boehringer Ingelheim Animal Health France

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

8-20066

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

1/02/1992

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

Documents

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000089813>