

PARVOVAX, ενέσιμο εναιώρημα για χοίρους

Nicht
autorisiert

- Porcine parvovirus, Inactivated

Produktidentifikation

Arzneimittel:

PARVOVAX, ενέσιμο εναιώρημα για χοίρους

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

128.00 haemagglutinating units / 2.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

απαγορεύεται η έκτακτη σφαγή σπών 5 ημέρες μετά τον τελευταίο εμβολιασμό

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:

Surrendered

Zugelassen in:

Griechenland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [griechisch](#)

Verfügbar nur in [griechisch](#)

Verfügbar nur in [griechisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

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

Zulassungsinhaber:

Ceva Hellas LLC

Zulassungsdatum:

17/06/1990

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd

Zuständige Behörde:

National Organization For Medicines

Zulassungsnummer:

14828/18-06-1990/K-0044301

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

13/05/2020

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