

PARVORUVAX, ενέσιμο διάλυμα για χοίρους

Zugelassen

- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, strain M2, Inactivated
- Porcine parvovirus, Inactivated

Produktidentifikation

Arzneimittel:

PARVORUVAX, ενέσιμο διάλυμα για χοίρους

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

25.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [englisch](#)

64.00 haemagglutinating units / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Injektionslösung

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

QI09AL01

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

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:

29/12/1991

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Merial

Ceva-Phylaxia Zrt.

Zuständige Behörde:

National Organization For Medicines

Zulassungsnummer:

36708/30-12-1991/K-0038801

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

22/03/2021

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