

Parvoruvax injektionsvæske, suspension

Εγκεκριμένο

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

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

Parvoruvax injektionsvæske, suspension

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Χοίρος

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

2.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

2.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

2.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο εναιώρημα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση:

•

Χοίρος

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Meat and offal. 0 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QI09AL01

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Σουηδικά Norwegian

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

16/03/2020

Αρμόδια αρχή:

Danish Medicines Agency

Αριθμός έγκρισης:

63460

Παράλληλο εμπόριο σε σχέση με:

600000055708

Παράλληλο εμπόριο του/της:

600000058807

Έμπορος χονδρικής πώλησης προέλευσης:

QS Vets B.V.

Kernfarm B.V.

Εμπόρος χονδρικής πώλησης προορισμού:

PharmaMenta ApS

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ

www.adrreports.eu/vet