

PARVOSUIN-MR/AD ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ

Volitatud

- Erysipelothrix rhusiopathiae, Inactivated
- Porcine parvovirus, strain NADL-2, Inactivated
- Aujeszky's disease virus, strain Bartha K61, Live

Product identification

Ravimi nimetus:

PARVOSUIN-MR/AD ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

sigas

Manustamisviis:

Intramuskulaarne

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult [English](#)

0.28 gram(s) / 2.00 millilitre(s)

Turustatakse ainult [English](#)

0.26 gram(s) / 2.00 millilitre(s)

Turustatakse ainult English
0.26 gram(s) / 2.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Süsteemulsioon

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulaarne:

-

signa

- liha ja söödavad koed. 0 day

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:

QI09AL

Õiguslik tarnestaatus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Authorised in:

Kreeka

Pakendi kirjeldus:

Turustatakse ainult Greek

Turustatakse ainult Greek

Additional information

Entitlement type:

Turustatakse ainult English French Croatian Italian Latvian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Turustatakse ainult English Portuguese

Müügiloa hoidja:

Laboratorios Hipra S.A.

Marketing authorisation date:

14/05/1995

Partii vabastamise tootmiskohad:

Laboratorios Hipra S.A.

Vastutav asutus:

National Organization For Medicines

Authorisation number:

95615/20-10-2021/K-0093201

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

19/10/2021

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

Documents

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000984884>