

PORCILIS PARVO

Ei myönnetty

- Porcine parvovirus, strain 014, Inactivated

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

PORCILIS PARVO

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Sika (nuori naaras)

Sika (emakko)

Antoreitti:

Lihakseen

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

2.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Lääkemuoto:

Injektioneste, suspensio

Varoaika antoreiteittäin:

Lihakseen:

-

Sika (nuori naaras)

- Meat and offal. 0 day

-

Sika (emakko)

- Meat and offal. 0 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QI09AA02

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Peruutettu

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#)

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#)

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#)

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

20/04/1993

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Intervet International B.V.

Vastaava viranomainen:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Myyntilupanumero:

2645 ESP

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

24/10/2022

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet