

Parvoject emulsie voor injectie voor varkens

Ei
myönnetty

- Porcine parvovirus, strain K22, Inactivated

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Parvoject emulsie voor injectie voor varkens

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Sika (emakko)

Antoreitti:

Lihakseen

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

100.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, emulsio

Varoaika antoreiteittäin:

Lihakseen:

-

Sika (emakko)

- Meat and offal. no withdrawal period
Nul dagen

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QI09AA02

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Peruutettu

Myönnetty:

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

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Dutch](#)

Saatavissa vain kielillä [Dutch](#)

Lisätiedot**Luvan tyyppi:**

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

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

Myyntiluvan haltija:

CEVA Sante Animale B.V.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

23/07/1993

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

CEVA-Phylaxia Zrt.

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Vastaava viranomainen:

Medicines Evaluation Board

Myyntilupanumero:

REG NL 7677

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

8/05/2024

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.