

Parvoject vakcina A.U.V.

Autorisé

- Porcine parvovirus, Inactivated

Product identification

Dénomination du médicament:

Parvoject vakcina A.U.V.

Substance active:

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Porc

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en Anglais

2.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 unit(s)/dose

Forme pharmaceutique:

Emulsion injectable

Withdrawal period by route of administration:**Voie intramusculaire:**

- **Porc**

- Viande et abats. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI09AA02

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Hongrie

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en [Hungarian](#)

Disponible uniquement en [Hungarian](#)

Disponible uniquement en [Hungarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Marketing authorisation date:

2/08/1995

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autorité responsable:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

2/08/1995

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000084869>