

Parvoruvax vet injeksjonsvæske, suspensjon Vaksine mot rødsyke og parvovirus (inaktivert, adsorbert) til svin

Odobreno

- Aluminium hydroxide
- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, Inactivated
- Porcine parvovirus, Inactivated

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Parvoruvax vet injeksjonsvæske, suspensjon Vaksine mot rødsyke og parvovirus (inaktivert, adsorbert) til svin

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Intramuskularno

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski
4.20 miligram / 2.00 mililitar

Dostupan samo u engleski
1.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 mililitar

Dostupan samo u engleski
100.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 2.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

suspenzija za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:

Intramuskularno:

-

Pig

- All relevant tissues. 0 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QI09AL01

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski
portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski
nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Opis paketa:

Dostupan samo u Norwegian

Dostupan samo u Norwegian

Dostupan samo u Norwegian

Dostupan samo u [Norwegian](#)
Dostupan samo u [Norwegian](#)
Dostupan samo u [Norwegian](#)
Dostupan samo u [Norwegian](#)
Dostupan samo u [Norwegian](#)
Dostupan samo u [Norwegian](#)
Dostupan samo u [Norwegian](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Ceva Sante Animale

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

17/03/2003

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Nadležno tijelo:

Norwegian Medical Products Agency

Broj odobrenja:

97-718

Datum promjene statusa odobrenja:

17/03/2003

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.