

Parvosin ERY, emulzija za injekciju, za svinje

Nije
odobreno

- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 1 and 2, Inactivated
- Porcine parvovirus, strain CAPM V198 S-27, Inactivated

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Parvosin ERY, emulzija za injekciju, za svinje

Djelatna tvar:

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](#)

1.00 relative potency / 2.00 mililitar

Dostupan samo u engleski

4.00 log₂ haemagglutination inhibiting unit(s) / 2.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

emulzija za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:

Intramuskularno:

-

Pig

- Meat and offal. 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:

Surrendered

Odobreno u:

Hrvatska

Opis paketa:

Cjepivo se pakira u staklene (10, 20, 50 i 100 mL) ili HDPE (100 mL) bočice. 1 x 100 mL (100 mL HDPE bočica)

Cjepivo se pakira u staklene (10, 20, 50 i 100 mL) ili HDPE (100 mL) bočice. 1 x 100 mL (100 mL staklena bočica)

Cjepivo se pakira u staklene (10, 20, 50 i 100 mL) ili HDPE (100 mL) bočice. 1 x 50 mL (50 mL staklena bočica)

Cjepivo se pakira u staklene (10, 20, 50 i 100 mL) ili HDPE (100 mL) bočice. 5 x 20 mL (20 mL staklena bočica)

Cjepivo se pakira u staklene (10, 20, 50 i 100 mL) ili HDPE (100 mL) bočice. 1 x 10 mL (10 mL staklena bočica)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u engleski talijanski

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Bioveta a.s.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

11/06/2021

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Bioveta a.s.

Nadležno tijelo:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Broj odobrenja:

UP/I-322-05/21-01/447

Datum promjene statusa odobrenja:

15/12/2025

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

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka