

# PARVOERY SIN emulsione iniettabile

Odobreno

- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 1, strain 1-203, Inactivated
- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, strain 2-II, Inactivated
- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, strain 2-5, Inactivated
- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, strain 2-64, Inactivated
- Porcine parvovirus, strain CAPM V198 S-27, Inactivated

## Identifikacija proizvoda

### Naziv lijeka:

PARVOERY SIN emulsione iniettabile

### Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

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

1.00 relative potency / 2.00 mililitar

Dostupan samo u engleski

1.00 relative potency / 2.00 mililitar

Dostupan samo u engleski

1.00 relative potency / 2.00 mililitar

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 talijski 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 [talijanski](#)

Dostupan samo u [talijanski](#)

Dostupan samo u [talijanski](#)

Dostupan samo u [talijanski](#)

Dostupan samo u [talijanski](#)

Dostupan samo u [talijanski](#)

---

## 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:**

2/07/2018

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Bioveta a.s.

---

**Nadležno tijelo:**

Ministry Of Health

---

**Broj odobrenja:**

Ova informacija nije dostupna za ovaj proizvod.

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

2/07/2018

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otići na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Combined File of all Documents

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