

Parvoruvax vet injektioneste, suspensio

Engedélyezett

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

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Parvoruvax vet injektioneste, suspensio

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

sertés

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

1.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 dose

Csak itt érhető el [English](#)

2.00 log10 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 dose

Gyógyszerforma:

Szuszpenziós injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**Intramuscularis alkalmazás:**

-

sertés

- Meat and offal. 0 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI09AL01

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Finnish](#)

Csak itt érhető el [Finnish](#)

Csak itt érhető el [Finnish](#)

Csak itt érhető el [Finnish](#)

Csak itt érhető el [Finnish](#)

Csak itt érhető el [Finnish](#)

Csak itt érhető el [Finnish](#)

Csak itt érhető el [Finnish](#)

Csak itt érhető el [Finnish](#)

Csak itt érhető el [Finnish](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Ceva Sante Animale

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

12/09/1996

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Felelős hatóság:

Finnish Medicines Agency

Engedély száma:

13974

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

12/09/1996

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.