

Parvoerysin, süsteemulsioon sigadele

Heimilað

- Erysipelothrix rhusiopathiae, Inactivated
- Porcine parvovirus, Inactivated

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Parvoerysin, süsteemulsioon sigadele

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Svín

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

1.00 relative potency / 1.00 dose

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar í vöðva:**

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI09AL01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Eistland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [eistneska](#)

Aðeins fáanlegt í [eistneska](#)

Aðeins fáanlegt í [eistneska](#)

Aðeins fáanlegt í [eistneska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#)

Markaðsleyfishafi:

Bioveta a.s.

Dagsetning markaðsleyfis:

27/04/2008

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Bioveta a.s.

Ábyrgt yfirvald:

State Agency Of Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

1512

Dagsetning á breytingu stöðu:

27/04/2008

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.