

Parvoruvax vet injektioneste, suspensio

Heimilað

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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Parvoruvax vet injektioneste, suspensio

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 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 dose

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

2.00 log₁₀ haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 dose

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

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:

Finnland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [finnska](#)

Aðeins fáanlegt í [finnska](#)

Aðeins fáanlegt í [finnska](#)

Aðeins fáanlegt í [finnska](#)

Aðeins fáanlegt í [finnska](#)

Aðeins fáanlegt í [finnska](#)

Aðeins fáanlegt í [finnska](#)

Aðeins fáanlegt í [finnska](#)

Aðeins fáanlegt í [finnska](#)

Aðeins fáanlegt í [finnska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska ítalska

Markaðsleyfishafi:

Ceva Sante Animale

Dagsetning markaðsleyfis:

12/09/1996

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Ábyrgt yfirvald:

Finnish Medicines Agency

Markaðsleyfisnúmer:

13974

Dagsetning á breytingu stöðu:

12/09/1996

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.

Fylgiseðill

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