

PARVOERY SIN, Injekční emulze

Heimilað

- Erysipelothrix rhusiopathiae, Inactivated
- Porcine parvovirus, strain CAPM V198 S-27, Inactivated

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

PARVOERY SIN, Injekční emulze

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](#)

4.00 log₂ haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Lyfjaform:

Stungulyf, fleyti

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:

Tékkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [tékkneska](#)

Aðeins fáanlegt í [tékkneska](#)

Aðeins fáanlegt í [tékkneska](#)

Aðeins fáanlegt í [tékkneska](#)

Aðeins fáanlegt í [tékkneska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

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

Markaðsleyfishafi:

Bioveta a.s.

Dagsetning markaðsleyfis:

24/08/1998

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Bioveta a.s.

Ábyrgt yfirvald:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markaðsleyfisnúmer:

97/097/98-C

Dagsetning á breytingu stöðu:

13/08/2009

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 (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

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

Áletranir

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