

PARVORUVAX, injekciné suspensija kiaulëms

Heimilað

- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, Inactivated
- Porcine parvovirus, strain K22, Inactivated

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

PARVORUVAX, injekciné suspensija kiaulëms

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Svín

Leið stjórnsýslu:

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 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

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

QI09AL01

Lögformleg staða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [franska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Portuguese](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Litáen

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [litháíska](#)

Aðeins fáanlegt í [litháíska](#)

Aðeins fáanlegt í [litháíska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [franska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Ceva Sante Animale

Dagsetning markaðsleyfis:

19/03/2002

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

Ábyrgt yfirvald:

State Food And Veterinary Service

Markaðsleyfisnúmer:

LT/2/02/1375/001-003

Dagsetning á breytingu stöðu:

10/06/2007

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

Skjöl

RV1375.pdf