

Parvoruvax injeptionsvæske, suspension

Heimilað

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Parvoruvax injeptionsvæske, suspension

Virkt efni:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

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 / 2.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

2.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

1.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

1.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

2.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

2.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar
 - Kjöt og innmatur. 0 dagar
 - Kjöt og innmatur. 0 dagar
 - Kjöt og innmatur. 0 dagar
 - Kjöt og innmatur. 0 dagar
 - Kjöt og innmatur. 0 dagar
-

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

QI09AL01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Danmörk

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

Dagsetning markaðsleyfis:

16/03/2020

Ábyrgt yfirvald:

DKMA

Markaðsleyfisnúmer:

63460

Samhliða viðskipti með tilliti til:

600000055708

Samhliða viðskipti með:

600000055445

Upprunaheildsala:

Agropecuarios Blasher S.L.
Czechiapharm Group s.r.o.
Pharmexpert Europe Kft.
Rubicon Pharmaceuticals S.R.L.
1. Novitfarmacie CZ s.r.o.

Heildsala á áfangastað:

Pharmaménta ApS

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