

PARVOJECT injekčná emulzia pre ošípané

Non
autorizzato

- Porcine parvovirus, Inactivated

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

PARVOJECT injekčná emulzia pre ošípané

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

2.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 2.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Emulsione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

•

Suino

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno
zero days

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI09AA02

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

Autorizzato in:

Slovacchia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Slovak

Disponibile solo in Slovak

Ulteriori informazioni**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Ceva Animal Health Slovakia s.r.o.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

13/05/1999

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Autorità responsabile:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numero di autorizzazione:

97/034/99-S

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

2/01/2024

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.