

Parvoerysin, süsteemulsioon sigadele

Autorizzato

- Erysipelothrix rhusiopathiae, Inactivated
- Porcine parvovirus, Inactivated

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Parvoerysin, süsteemulsioon sigadele

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

1.00 potenza relativa / 1.00 dose

Disponibile solo in [English](#)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Uso intramuscolare:**

-

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

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

QI09AL01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Estonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Estonian](#)

Disponibile solo in [Estonian](#)

Disponibile solo in [Estonian](#)

Disponibile solo in [Estonian](#)

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:

Bioveta a.s.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

27/04/2008

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Bioveta a.s.

Autorità responsabile:

State Agency Of Medicines

Numero di autorizzazione:

1512

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

27/04/2008

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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