

PARVOERY SIN emulsione iniettabile

Autorizzato

- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 1, strain 1-203, Inactivated
- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, strain 2-II, Inactivated
- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, strain 2-5, Inactivated
- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, strain 2-64, Inactivated
- Porcine parvovirus, strain CAPM V198 S-27, Inactivated

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

PARVOERY SIN emulsione iniettabile

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

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 / 2.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

1.00 potenza relativa / 2.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

1.00 potenza relativa / 2.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

1.00 potenza relativa / 2.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

4.00 log₂ haemagglutination inhibiting unit(s) / 2.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Emulsione 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:

Italia

Descrizione della confezione:

Un flacone di plastica da 120 ml contenente 100 ml

Un flacone di plastica da 60 ml contenente 50 ml

Un flacone di vetro da 100 ml

Un flacone di vetro da 50 ml

5 flaconi di vetro da 20 ml

Un flacone di vetro da 10 ml

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:

2/07/2018

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Bioveta a.s.

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

2/07/2018

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti