

PARVIGEN

Igaliotas

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

Product identification

Vaisto pavadinimas:

PARVIGEN

Veiklioji medžiaga:

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Šuo

Naudojimo būdas:

Leisti po oda

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

Vaisto forma:

Pateikiama tik [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Withdrawal period by route of administration:

Leisti po oda:

. Šuo

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:
QI07AD01

Tiekimo teisinis statusas:

Pateikiama tik [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Registracijos statusas:

Valid

Authorised in:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

France

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [French](#)

Pateikiama tik [French](#)

Pateikiama tik [French](#)

Pateikiama tik [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Virbac

Marketing authorisation date:

9/07/1982

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Virbac

Atsakinga institucija:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Registracijos pažymėjimo numeris:

FR/V/2738525 4/1982

Registracijos statuso pasikeitimo data:

9/07/2012

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

Documents

Preparato charakteristikų santrauka

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000044328>