

# Parvoruvax Vet.

## injekcijosvæske, suspension

Registruotas

- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, Inactivated
- Porcine parvovirus, strain K22, Inactivated
- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, Inactivated
- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, Inactivated
- Porcine parvovirus, strain K22, Inactivated
- Porcine parvovirus, strain K22, Inactivated

## Vaisto identifikaciniai duomenys

### **Vaisto pavadinimas:**

Parvoruvax Vet. injekcijosvæske, suspension

---

### **Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

---

### **Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Kiaulė

---

### **Naudojimo būdas:**

Leisti į raumenis

---

## Vaisto duomenys

### **Veiklioji medžiaga ir stiprumas:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

2.00 unit(s) / 2.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

2.00 unit(s) / 2.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

2.00 unit(s) / 2.00 mililitrai

---

### **Vaisto forma:**

Injekcinė suspensija

---

### **Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**

#### **Leisti į raumenis:**

- 

#### **Kiaulė**

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.
  - Skerdiena ir subproduktai. 0 d.
  - Skerdiena ir subproduktai. 0 d.
  - Skerdiena ir subproduktai. 0 d.
  - Skerdiena ir subproduktai. 0 d.
  - Skerdiena ir subproduktai. 0 d.
- 

### **Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos**

#### **(ATCvet) kodas:**

QI09AL01

---

**Tiekimo teisinis statusas:**

Parduodama tik su veterinariniu receptu

---

**Registracijos statusas:**

Valid

---

**Registruota:**

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik [Danų](#)

Pateikiama tik [Danų](#)

Pateikiama tik [Danų](#)

---

## Papildoma informacija

**Teisių tipas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Teisinis pagrindas, peržiūrėtas pagal Acquis communautaire

---

**Registruotojas:**

Ceva Sante Animale

---

**Rinkodaros leidimo data:**

3/06/1996

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Ceva-Phylaxia Zrt.

---

**Atsakinga institucija:**

Danish Medicines Agency

---

**Registracijos numeris:**

14969

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

3/06/1996

---

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

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