

PARVOJECT injekčná emulzia pre ošipané

Neautorizuotas

- Porcine parvovirus, Inactivated

Product identification

Vaisto pavadinimas:

PARVOJECT injekčná emulzia pre ošipané

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [English](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Kiaulė

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik [English](#)

2.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 2.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinė emulsija

Withdrawal period by route of administration:

Leisti į raumenis:

-

Kiaulė

- All relevant tissues. 0 d. zero days

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

QI09AA02

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Surrendered

Authorised in:

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

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Slovak](#)

Pateikiama tik [Slovak](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [English](#) [Italian](#)

Registruotojas:

Ceva Animal Health Slovakia s.r.o.

Marketing authorisation date:

13/05/1999

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd

Atsakinga institucija:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Registracijos pažymėjimo numeris:

97/034/99-S

Registracijos statuso pasikeitimo data:

2/01/2024

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000027553>