

Parvoerysin, süsteemulsioon sigadele

Registruotas

- Erysipelothrix rhusiopathiae, Inactivated
- Porcine parvovirus, Inactivated

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Parvoerysin, süsteemulsioon sigadele

Veiklioji medžiaga:

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 relative potency / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**Leisti į raumenis:**

-

Kiaulė

- 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](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Estų](#)

Pateikiama tik [Estų](#)

Pateikiama tik [Estų](#)

Pateikiama tik [Estų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

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

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#)

Registruotojas:

Bioveta a.s.

Rinkodaros leidimo data:

27/04/2008

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Bioveta a.s.

Atsakinga institucija:

State Agency Of Medicines

Registracijos numeris:

1512

Registracijos statuso pasikeitimo data:

27/04/2008

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

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

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