

PARVORUVAX

Registruotas

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

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

PARVORUVAX

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 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Talpyklė

Pateikiama tik [Anglų](#)

2.00 haemagglutinating units / 1.00 Talpyklė

Vaisto forma:

Injekcinė suspensija

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

QI09AL01

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama be recepto

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

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

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

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

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#)

Registruotojas:

Ceva Sante Animale

Rinkodaros leidimo data:

1/05/2002

Serijos išleidimo gamybos vietos:

CEVA-Phylaxia Zrt.

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Atsakinga institucija:

Health Products Regulatory Authority

Registracijos numeris:

VPA10815/052/001

Registracijos statuso pasikeitimo data:

1/05/2002

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.