

# PARVORUVAX, injekcinė suspensija kiaulėms

Registruotas

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

## Vaisto identifikaciniai duomenys

### **Vaisto pavadinimas:**

PARVORUVAX, injekcinė suspensija kiaulėms

### **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 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

2.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dozė

**Vaisto forma:**

Injekcinė suspensija

---

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

QI09AL01

---

**Tiekimo teisinis statusas:**

Parduodama tik su veterinariniu receptu, išskyrus tam tikrų dydžių pakuotes

---

**Registracijos statusas:**

Valid

---

**Registruota:**

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

---

**Pakuotės aprašymas:**

I tipo stiklo buteliukas; Butilo elastomero kamštelis; Aliuminio ar aliuminio-plastiko gaubtelis. 50 ml (25 dozių) buteliukas, 1 buteliukas dėžutėje.

Mažo tankio polietileno (MTPE) buteliukas; Butilo elastomero kamštelis; Aliuminio ar aliuminio-plastiko gaubtelis. 100 ml (50 dozių) buteliukas, 1 buteliukas dėžutėje.

I tipo stiklo buteliukas; Butilo elastomero kamštelis; Aliuminio ar aliuminio-plastiko gaubtelis. 10 ml (5 dozių) buteliukas, 1 buteliukas dėžutėje.

---

## 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:**

19/03/2002

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Atsakinga institucija:**

State Food And Veterinary Service

---

**Registracijos numeris:**

LT/2/02/1375/001-003

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

10/06/2007

---

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

## Dokumentai

RV1375.pdf