

Parvosuin MR/AD emulsão injectável para suínos

Awtorizzat

- Porcine parvovirus, strain NADL-2, Inactivated
- Aujeszky's disease virus, strain Bartha K61, Live
- Erysipelothrix rhusiopathiae, strain R32E11, Inactivated

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-medicina:

Parvosuin MR/AD emulsão injectável para suínos

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għal ġol-muskoli

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

2048.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

7.50 50% cell culture infectious dose / 2.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

20000000000.00 Colony forming unit / 2.00 millilitre(s)

Forma farmaċewtika:

Emulsjoni għall-injezzjoni

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QI09AL

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Germaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Portugiż](#)

Disponibbli biss fi [Portugiż](#)

Disponibbli biss fi [Portugiż](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franċiż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Taljan](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Laboratorios Hipra S.A.

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

29/05/2000

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Laboratorios Hipra S.A.

Awtorità responsabbli:

Directorate General For Food And Veterinary

Numru tal-awtorizzazzjoni:

634/99 DGV

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

1/10/2014

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.