

PARVORUVAX, injekciné suspensija kiaulèms

Awtorizzat

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

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-medicina:

PARVORUVAX, injekciné suspensija kiaulèms

Sustanza attiva:

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](#) [Franciż](#) [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](#)

1.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

2.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Forma farmaċewtika:

Suspensjoni għall-injezzjoni

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QI09AL01

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franċiz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

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

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Litwan](#)

Disponibbli biss fi [Litwan](#)

Disponibbli biss fi [Litwan](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

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

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franċiz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Norwegian](#)

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

Ceva Sante Animale

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

19/03/2002

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Awtorità responsabbli:

State Food And Veterinary Service

Numru tal-awtorizzazzjoni:

LT/2/02/1375/001-003

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

28/06/2026

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 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.