

PARVORUVAX

Toegelaten

- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, strain IM 950, Inactivated
- Porcine parvovirus, Inactivated

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

PARVORUVAX

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Varken

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

1.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor injectie

**Wachttijd per toedieningsweg:
Intramusculair gebruik:**

-

Varken

- Meat and offal. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI09AL01

Afleverstatus:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Roemenië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in Roemeense

Alleen beschikbaar in Roemeense

Alleen beschikbaar in Roemeense

Alleen beschikbaar in Roemeense

Alleen beschikbaar in Roemeense

Alleen beschikbaar in Roemeense

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in Engels Frans Kroatisch Italiaans Letlands Fins Zweeds IJslands
Norwegian

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in Engels

Handelsvergunninghouder:

Ceva Sante Animale Romania S.R.L.

Handelsvergunningsdatum:

25/04/2005

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Verantwoordelijke instantie:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Vergunningsnummer:

170154

Datum toelatingswijziging:

3/12/2024

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.