

# Parvoruvax vet injektioneste, suspensio

Toegelaten

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

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

Parvoruvax vet injektioneste, suspensio

---

**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 / 1.00 dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

2.00 log10 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 dose

---

**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:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Finland

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Fins](#)

Alleen beschikbaar in [Fins](#)

Alleen beschikbaar in [Fins](#)

Alleen beschikbaar in [Fins](#)

Alleen beschikbaar in [Fins](#)

Alleen beschikbaar in [Fins](#)

Alleen beschikbaar in [Fins](#)

Alleen beschikbaar in [Fins](#)

Alleen beschikbaar in [Fins](#)

Alleen beschikbaar in [Fins](#)

---

## 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](#) [Italiaans](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Ceva Sante Animale

---

**Handelsvergunningsdatum:**

12/09/1996

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Ceva-Phylaxia Zrt.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Finnish Medicines Agency

---

**Vergunningsnummer:**

13974

---

**Datum toelatingswijziging:**

12/09/1996

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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

Bijsluiter

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