

PARVOERY SIN emulsione iniettabile

Toegelaten

- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 1, strain 1-203, Inactivated
- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, strain 2-II, Inactivated
- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, strain 2-5, Inactivated
- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, strain 2-64, Inactivated
- Porcine parvovirus, strain CAPM V198 S-27, Inactivated

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

PARVOERY SIN emulsione iniettabile

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Varken

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

4.00 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Emulsie 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:

Italië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)

Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)

Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)

Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)

Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)

Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)

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:

Bioveta a.s.

Handelsvergunningsdatum:

2/07/2018

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Bioveta a.s.

Verantwoordelijke instantie:

Ministry Of Health

Vergunningsnummer:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Datum toelatingswijziging:

2/07/2018

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.