

Parvoruvax vet injeksjonsvæske, suspensjon Vaksine mot rødsyke og parvovirus (inaktivert, adsorbert) til svin

Autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Parvoruvax vet injeksjonsvæske, suspensjon Vaksine mot rødsyke og parvovirus (inaktivert, adsorbert) til svin

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

gris

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
4.20 milligram / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
1.00 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
100.00 hemagglutineringshemmende enhet(er) / 2.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

gris

- Alt relevant vev. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI09AL01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

NO

Pakningsbeskrivelse:

100 ml hetteglass av Type I glass, propper av butylgummi og hette av aluminium.

50 ml hetteglass av Type I glass, propper av butylgummi og hette av aluminium.

10 ml hetteglass av Type I glass, propper av butylgummi og hette av aluminium.

10 x 50 ml hetteglass av lavdensitetspolyetylen (LDPE), propper av butylgummi og hette av aluminium.

10 x 10 ml hetteglass av lavdensitetspolyetylen (LDPE), propper av butylgummi og hette av aluminium.

100 ml hetteglass av lavdensitetspolyetylen (LDPE), propper av butylgummi og hette av aluminium.

50 ml hetteglass av lavdensitetspolyetylen (LDPE), propper av butylgummi og hette av aluminium.

10 ml hetteglass av lavdensitetspolyetylen (LDPE), propper av butylgummi og hette av aluminium.

10 x 50 ml hetteglass av Type I glass, propper av butylgummi og hette av aluminium.

10 x 10 ml hetteglass av Type I glass, propper av butylgummi og hette av aluminium.

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Ceva Sante Animale

Markedsføringsgodkjenningsdato:

17/03/2003

Tilvirker for batchfrigivelse:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Ansvarlig myndighet:

Norwegian Medical Products Agency

Godkjenningsnummer:

97-718

Status for endring av markedsføringstillatelse:

17/03/2003

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

Pakningsvedlegg