

# Parvoruvax Vet. injeksjonsvæske, suspension

Autorisert

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

## Produkt identifikasjon

### Legemidlets navn:

Parvoruvax Vet. injeksjonsvæske, suspension

### Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

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](#)

1.00 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

2.00 enhet(er) / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1.00 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1.00 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

2.00 enhet(er) / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

2.00 enhet(er) / 2.00 milliliter

---

### **Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, suspensjon

---

### **Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

#### **Intramuskulær bruk:**

- 

#### **gris**

- Slakt. 0 dag

- Slakt. 0 dag

- Slakt. 0 dag

- Slakt. 0 dag

- Slakt. 0 dag

- Slakt. 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:**

DK

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Dansk](#)

Bare tilgjengelig i [Dansk](#)

Bare tilgjengelig i [Dansk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Søkegrunnlag revurdert i henhold til Acquis communautaire

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Ceva Sante Animale

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

3/06/1996

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Ceva-Phylaxia Zrt.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Danish Medicines Agency

---

**Godkjenningsnummer:**

14969

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

3/06/1996

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.