

PARVORUVAX injekčná suspenzia pre ošípané

Autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

PARVORUVAX injekčná suspenzia pre ošípané

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

ungpurke

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 hemagglutineringshemmende enhet(er) / 2.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intramuskulær bruk:**

-

ungpurke

- Alt relevant vev. 0 dag zero day

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI09AL01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

SI

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)

Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)

Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Ceva Animal Health Slovakia s.r.o.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

14/11/1994

Tilvirker for batchfrigivelse:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Ansvarlig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkjenningsnummer:

97/412/94-S

Status for endring av markedsføringstillatelse:

14/11/1994

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

Dokumenter

Combined File of all Documents

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