

Parvoruvax vakcina A.U.V.

Autorisert

- Erysipelothrix rhusiopathiae, Inactivated
- Porcine parvovirus, Inactivated

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Parvoruvax vakcina A.U.V.

Aktiv substans virkestoff:

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 / 1.00 enhet(er)/dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

2.00 hemagglutineringshemmende enhet(er) / 1.00 enhet(er)/dose

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:
Intramuskulær bruk:**

-

gris

- 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:

HU

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Ungarsk](#)

Bare tilgjengelig i [Ungarsk](#)

Bare tilgjengelig i [Ungarsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søknad om immunologiske veterinære legemidler (Artikkel 13d i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

18/03/1996

Tilvirker for batchfrigivelse:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarlig myndighet:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

18/03/1996

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