

Parvoruvax, 64HU,25IU/ml,ενέσιμο διάλυμα για χοίρους

Autorisert

- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, Inactivated

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Parvoruvax, 64HU,25IU/ml,ενέσιμο διάλυμα για χοίρους

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

gris

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)

25.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

•

gris

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI09AL01

Juridisk status for forsyning :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

Kypros

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Greek](#)

Bare tilgjengelig i [Greek](#)

Bare tilgjengelig i [Greek](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Ceva Sante Animale

Markedsføringsgodkjenningsdato:

30/04/2004

Tilvirker for batchfrigivelse:

MERIAL Saude Animal Ltda

Ansvarlig myndighet:

Godkjenningsnummer:

CY00009V

Status for endring av markedsføringstillatelse:

22/04/2013

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

Dokumenter

Preparatomtale

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000092122>