

Parvosuin MR/AD emulsão injectável para suínos

Autorisert

- Porcine parvovirus, strain NADL-2, Inactivated
- Aujeszky's disease virus, strain Bartha K61, Live
- Erysipelothrix rhusiopathiae, strain R32E11, Inactivated

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Parvosuin MR/AD emulsão injectável para suínos

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](#)

2048.00 hemagglutineringshemmende enhet(er) / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
7.50 cellekultur infeksjons dose 50 / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
20000000000.00 kolonidannende enhet / 2.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, emulsjon

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI09AL

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

PT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Portugisisk](#)

Bare tilgjengelig i [Portugisisk](#)

Bare tilgjengelig i [Portugisisk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Laboratorios Hipra S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

29/05/2000

Tilvirker for batchfrigivelse:

Laboratorios Hipra S.A.

Ansvarlig myndighet:

Directorate General For Food And Veterinary

Godkjenningsnummer:

634/99 DGV

Status for endring av markedsføringstillatelse:

1/10/2014

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

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

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