

PARVORUVAX, ενέσιμο διάλυμα για χοίρους

Autorisert

- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, strain M2, Inactivated
- Porcine parvovirus, Inactivated

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

PARVORUVAX, ενέσιμο διάλυμα για χοίρους

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](#)

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

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

64.00 hemagglutineringsenheter / 1.00 Dose

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI09AL01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

EL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Gresk](#)

Bare tilgjengelig i [Gresk](#)

Bare tilgjengelig i [Gresk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Ceva Hellas LLC

Markedsføringsgodkjenningsdato:

29/12/1991

Tilvirker for batchfrigivelse:

MERIAL Laboratoire Porte des Alpes

Ceva-Phylaxia Zrt.

Ansvarlig myndighet:

National Organization For Medicines

Godkjenningsnummer:

36708/30-12-1991/K-0038801

Status for endring av markedsføringstillatelse:

22/03/2021

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