

Parvoruvax injektionsvæske, suspension

Dopuszczony

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Parvoruvax injektionsvæske, suspension

Substancja czynna:

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie domięśniowe

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

1.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

2.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

1.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

1.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

2.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

2.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Zawiesina do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie domięśniowe:

•

Pig

- Meat and offal. 0 day

- Meat and offal. 0 day

- Meat and offal. 0 day

- Meat and offal. 0 day

- Meat and offal. 0 day

- Meat and offal. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI09AL01

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)

[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnień:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

16/03/2020

Organ odpowiedzialny:

DKMA

Numer pozwolenia:

63460

Parallel trade in reference of:

[600000055708](#)

Parallel trade of:

[600000055445](#)

Hurtownik pochodzenia:

Agropecuarios Blasher S.L.
Czechiapharm Group s.r.o.
Pharmexpert Europe Kft.
Rubicon Pharmaceuticals S.R.L.
1. Novitfarmacie CZ s.r.o.

Hurtownik przeznaczenia:

Pharmaménta ApS

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000107603>