

PARVORUVAX, ενέσιμο διάλυμα για χοίρους

Dopuszczony

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

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

PARVORUVAX, ενέσιμο διάλυμα για χοίρους

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

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](#)

25.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

64.00 haemagglutinating units / 1.00 Dose

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie domięśniowe:

-

Pig

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](#)

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [Greek](#)

Dostępne wyłącznie w [Greek](#)

Dostępne wyłącznie w [Greek](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

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

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Portuguese](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Ceva Hellas LLC

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

29/12/1991

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

MERIAL Laboratoire Porte des Alpes

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd

Organ odpowiedzialny:

National Organization For Medicines

Numer pozwolenia:

36708/30-12-1991/K-0038801

Data zmiany statusu pozwolenia:

22/03/2021

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000108565>