

Parvosin ERY, emulzija za injekciju, za svinje

Autorizado

- *Erysipelothrix rhusiopathiae*, serotype 1 and 2, Inactivated
- Porcine parvovirus, strain CAPM V198 S-27, Inactivated

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Parvosin ERY, emulzija za injekciju, za svinje

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

1.00 relative potency / 2.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês
4.00 unidade(s) de inibição da hemaglutinação em base logarítmica 2 / 2.00
mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Emulsão injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

-

Pig

- Meat and offal. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI09AL01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Croácia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em croata

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês
Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês italiano

Titular da autorização de introdução no mercado:

Bioveta a.s.

Data de autorização de introdução no mercado:

11/06/2021

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Bioveta a.s.

Autoridade responsável:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Número da autorização:

UP/I-322-05/21-01/447

Data da alteração do estado de autorização:

23/08/2023

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.