

Parvoruvax vet injeksjonsvæske, suspensjon Vaksine mot rødsyke og parvovirus (inaktivert, adsorbert) til svin

Autorizat

- Aluminium hydroxide
- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, Inactivated
- Porcine parvovirus, Inactivated

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Parvoruvax vet injeksjonsvæske, suspensjon Vaksine mot rødsyke og parvovirus (inaktivert, adsorbert) til svin

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Porc

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

4.20 miligram(e) / 2.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

1.00 unitate a testului imunoenzimatic ELISA / 2.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

100.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 2.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Porc

- All relevant tissues. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI09AL01

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Norwegian](#)
Disponibile numai în [Norwegian](#)
Disponibile numai în [Norwegian](#)
Disponibile numai în [Norwegian](#)
Disponibile numai în [Norwegian](#)
Disponibile numai în [Norwegian](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#)
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Ceva Sante Animale

Data autorizației de comercializare:

17/03/2003

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd

Autoritatea responsabilă:

Norwegian Medical Products Agency

Numărul autorizației:

97-718

Data modificării statusului autorizației:

17/03/2003

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.