

PARVOSUIN-MR/AD

Autorizat

- Porcine parvovirus, strain NADL-2, Inactivated
- Aujeszky's disease virus, strain Bartha K61, Inactivated
- Erysipelothrix rhusiopathiae, strain R32E11, Inactivated

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

PARVOSUIN-MR/AD

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Porc (mascul pentru reproducție)

Scrofițe

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

32.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Doză

Disponibile numai în [Engleză](#)

70.00 percentage protection / 1.00 Doză

Disponibile numai în Engleză

37.10 unitate a testului imunoenzimatic ELISA / 1.00 Doză

Forma farmaceutică:

Emulsie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Porc (mascul pentru reproducție)

- Carne și organe. 0 zi

-

Scrofițe

- Carne și organe. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI09AL

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 Croată Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Spaniolă

Disponibile numai în Spaniolă

Disponibile numai în Spaniolă

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](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Laboratorios Hipra S.A.

Data autorizației de comercializare:

25/02/1992

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Laboratorios Hipra S.A.

Autoritatea responsabilă:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Numărul autorizației:

2486 ESP

Data modificării statusului autorizației:

9/03/2012

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.

Etichetarea

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