

PARVORUVAX, ενέσιμο διάλυμα για χοίρους

Autorizat

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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

PARVORUVAX, ενέσιμο διάλυμα για χοίρους

Substanța activă:

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](#)

25.00 unități internaționale / 1.00 Doză

Disponibile numai în [Engleză](#)

64.00 haemagglutinating units / 1.00 Doză

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

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 Greacă

Disponibile numai în Greacă

Disponibile numai în Greacă

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în Engleză Franceză Croată Italiană Letonă Finlandeză Suedeză Islandeză Norwegian

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în Engleză Portugheză

Deținătorul autorizației de comercializare:

Ceva Hellas LLC

Data autorizației de comercializare:

29/12/1991

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Merial

Ceva-Phylaxia Zrt.

Autoritatea responsabilă:

National Organization For Medicines

Numărul autorizației:

36708/30-12-1991/K-0038801

Data modificării statusului autorizației:

22/03/2021

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