

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

Oprávněný

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

Identifikácia lieku

Názov lieku:

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

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

4.20 milligram(s) / 2.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

1.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

100.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčná suspenzia

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Intramuskulárne použitie:

-

Pig

- All relevant tissues. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI09AL01

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Nórsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Norwegian](#)

Dostupné len v [Norwegian](#)

Dostupné len v [Norwegian](#)

Dostupné len v [Norwegian](#)

Dostupné len v [Norwegian](#)

Dostupné len v [Norwegian](#)

Dostupné len v [Norwegian](#)

Dostupné len v [Norwegian](#)

Dostupné len v [Norwegian](#)

Dostupné len v [Norwegian](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Ceva Sante Animale

Dátum registrácie lieku:

17/03/2003

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

CEVA-Phylaxia Zrt.

Zodpovedný orgán:

Norwegian Medical Products Agency

Číslo registrácie:

97-718

Dátum zmeny stavu registrácie:

17/03/2003

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.