

Parvoruvax vet injekcioneste, suspensio

Ima dovoljenje za
promet

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

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Parvoruvax vet injekcioneste, suspensio

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

1.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 dose

Na voljo samo v [English](#)

2.00 log10 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 dose

Farmacevtska oblika:

Suspenzija za injiciranje

Karenca glede na pot uporabe:

intramuskularna uporaba:

•

Pig

- Meat and offal. 0 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QI09AL01

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Finnish](#)

Na voljo samo v [Finnish](#)

Na voljo samo v [Finnish](#)

Na voljo samo v [Finnish](#)

Na voljo samo v [Finnish](#)

Na voljo samo v [Finnish](#)

Na voljo samo v [Finnish](#)

Na voljo samo v [Finnish](#)

Na voljo samo v [Finnish](#)

Na voljo samo v [Finnish](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Ceva Sante Animale

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

12/09/1996

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Pristojni organ:

Finnish Medicines Agency

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

13974

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

12/09/1996

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.