

# PARVORUVAX

Pooblašeno

- Porcine parvovirus, strain K22, Inactivated
- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, Inactivated

## Product identification

**Ime zdravila:**

PARVORUVAX

**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

## Product details

**Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v [English](#)

2.00 haemagglutinating units / 1.00 Vsebnik

Na voljo samo v [English](#)

1.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Vsebnik

**Farmacevtska oblika:**

Suspenzija za injiciranje

---

**Withdrawal period by route of administration:**  
**intramuskularna uporaba:**

- 

**Pig**

---

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):**  
QI09AL01

---

**Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:**  
Zdravilo, ki se izdaja brez veterinarskega recepta

---

**Status dovoljenja:**  
Valid

---

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

---

**Opis ovojnine:**  
Na voljo samo v [English](#)  
Na voljo samo v [English](#)  
Na voljo samo v [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**  
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

---

**Marketing authorisation date:**

1/05/2002

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Ceva-Phylaxia Zrt.

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Pristojni organ:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Številka dovoljenja :**

VPA10815/052/001

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja:**

1/05/2002

---

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

## Documents

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000080510>