

Parvosin ERY, emulzija za injekciju, za svinje

Pooblaščno

- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 1 and 2, Inactivated
- Porcine parvovirus, strain CAPM V198 S-27, Inactivated

Product identification

Ime zdravila:

Parvosin ERY, emulzija za injekciju, za svinje

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](#)

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

4.00 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Farmaceutska oblika:

Emulzija za injiciranje

Withdrawal period by route of administration:

intramuskularna uporaba:

-

Pig

- Meat and offal. 0 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QI09AL01

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja:

Valid

Authorised in:

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

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [Croatian](#)

Na voljo samo v [Croatian](#)

Na voljo samo v [Croatian](#)

Na voljo samo v [Croatian](#)

Na voljo samo v [Croatian](#)

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:

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

11/06/2021

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Bioveta a.s.

Pristojni organ:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Številka dovoljenja :

UP/I-322-05/21-01/447

Datum spremembe statusa dovoljenja:

23/08/2023

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: 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/600000081340>