

# PARVORUVAX, injekciné suspensija kiaulèms

Ima dovoljenje za  
promet

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

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

PARVORUVAX, injekciné suspensija kiaulèms

---

### 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 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

---

**Farmacevtska oblika:**

Suspencija za injiciranje

---

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

QI09AL01

---

**Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

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

---

**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 [Lithuanian](#)

Na voljo samo v [Lithuanian](#)

Na voljo samo v [Lithuanian](#)

---

## 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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Ceva Sante Animale

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

19/03/2002

---

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

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Pristojni organ:**

State Food And Veterinary Service

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

LT/2/02/1375/001-003

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

10/06/2007

---

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

## Dokumenti

RV1375.pdf