

PARVORUVAX

Godkänd

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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

PARVORUVAX

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Svin

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

1.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Behållare

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

2.00 haemagglutinating units / 1.00 Behållare

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI09AL01

Receptstatus:

Receptfritt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Irland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska

Innehavare av godkännande för försäljning:

Ceva Sante Animale

Godkännandedatum:

1/05/2002

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarig myndighet:

Health Products Regulatory Authority

Godkännandenummer:

VPA10815/052/001

Datum för ändring av godkännandestatus:

1/05/2002

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.