

# PARVOERY SIN emulsione iniettabile

Godkänd

- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 1, strain 1-203, Inactivated
- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, strain 2-II, Inactivated
- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, strain 2-5, Inactivated
- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, strain 2-64, Inactivated
- Porcine parvovirus, strain CAPM V198 S-27, Inactivated

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

PARVOERY SIN emulsione iniettabile

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

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 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska  
1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska  
1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska  
1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska  
4.00 log<sub>2</sub> haemagglutination inhibiting unit(s) / 2.00 millilitre(s)

---

### **Läkemedelsform:**

Injektionsvätska, emulsion

---

### **Karenstid per administreringsväg:**

#### **Intramuskulär användning:**

- 

#### **Svin**

- Meat and offal. 0 dygn

---

### **Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QI09AL01

---

### **Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

### **Godkännandestatus:**

Godkänd

---

### **Godkänd i:**

Italien

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på [italienska](#)

Finns tillgänglig endast på [italienska](#)

Finns tillgänglig endast på [italienska](#)

Finns tillgänglig endast på [italienska](#)

Finns tillgänglig endast på [italienska](#)

Finns tillgänglig endast på [italienska](#)

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Bioveta a.s.

---

**Godkännandedatum:**

2/07/2018

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Bioveta a.s.

---

**Ansvarig myndighet:**

Ministry Of Health

---

**Godkännandenummer:**

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

2/07/2018

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

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