

Parvosuin MR/AD emulsão injectável para suínos

Godkänd

- Porcine parvovirus, strain NADL-2, Inactivated
- Aujeszky's disease virus, strain Bartha K61, Live
- Erysipelothrix rhusiopathiae, strain R32E11, Inactivated

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Parvosuin MR/AD emulsão injectável para suínos

Aktiv substans:

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](#)

2048.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska

7.50 50% cell culture infectious dose / 2.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska

20000000000.00 Colony forming unit / 2.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, emulsion

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI09AL

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Portugal

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på portugisiska

Finns tillgänglig endast på portugisiska

Finns tillgänglig endast på portugisiska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska

Innehavare av godkännande för försäljning:

Laboratorios Hipra S.A.

Godkännandedatum:

29/05/2000

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsseter:

Laboratorios Hipra S.A.

Ansvarig myndighet:

Directorate General For Food And Veterinary

Godkännandenummer:

634/99 DGV

Datum för ändring av godkännandestatus:

1/10/2014

Rapporter om misstänkta biverkningar: 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.