

Parvoruvax suspension injectable

Godkänd

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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Parvoruvax suspension injectable

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](#)

2.00 millilitre(s) / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

1.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit/dose / 1.00 dose

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

-

Svin

- All relevant tissues. no withdrawal period 0 days.

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI09AL01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Luxemburg

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:

16/12/1991

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Ansvarig myndighet:

Ministry Of Health And Social Security

Godkännandenummer:

V 915/89/07/0274

Datum för ändring av godkännandestatus:

6/01/2010

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.