

PARVOVAX

Nicht autorisiert

- Porcine parvovirus, Inactivated

Produktidentifikation

Arzneimittel:

PARVOVAX

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Zuchtschwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Darreichungsform:

Emulsion zur Injektion

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI09AA02

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch
finnisch schwedisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Surrendered

Zugelassen in:

Frankreich

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch
isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Ceva Sante Animale

Zulassungsdatum:

6/05/1988

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ceva-Phylaxia Zrt.

Zuständige Behörde:

Zulassungsnummer:

FR/V/1134836 8/1988

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

20/11/2025

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.