

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 Veterinärcode (ATCvet-Code):

QI09AA02

Abgaberegelung:

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

Zulassungsstatus:

Surrendered

Zugelassen in:

Frankreich

Packungsbeschreibung:

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.