

PARVORUVAX SUSPENSION INJECTABLE POUR PORCS

Autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

PARVORUVAX SUSPENSION INJECTABLE POUR PORCS

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Cerdos reproductores

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Unidad(es) de ensayo por inmunoabsorción ligado a enzimas / 2.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

2.00 Unidad(es) de inhibición de hemoaglutinación / 2.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía intramuscular:**

-

Cerdos reproductores

- All relevant tissues. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI09AL01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Francia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Ceva Sante Animale

Fecha de autorización de comercialización:

22/06/1988

Fabricante responsable de la liberación del lote:

CEVA-Phylaxia Zrt.

Autoridad responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número de autorización:

FR/V/8366617 3/1988

Fecha de modificación del estado de la autorización:

22/06/2013

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Package Leaflet and Labelling

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.