

SYNPARV-MR

Autorizado

- Porcine parvovirus, strain PVP-7, Inactivated
- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, strain S10R, Inactivated

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

SYNPARV-MR

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Potencia relativa / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Potencia relativa / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Emulsión inyectable

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

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

Vía subcutánea:

-

Porcino

- Meat and offal. 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:

España

Disponible en:

España

Descripción del formato:

Caja con 1 vial de 50 ml (25 dosis)

Caja con 1 vial de 20 ml (10 dosis)

Caja con 1 vial de 10 ml (5 dosis)

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Laboratorios Syva S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

3/07/1997

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Syva S.A.

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

2954 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

17/01/2014

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado