

# PARVIGEN LIOFILIZADO Y DISOLVENTE PARA SUSPENSION INYECTABLE PARA PERROS

Autorizado

- Canine parvovirus, strain Cornell 780916, Live

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

PARVIGEN LIOFILIZADO Y DISOLVENTE PARA SUSPENSION INYECTABLE PARA PERROS

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Perros

---

**Vía de administración:**

Vía subcutánea

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

7.00 Dosis infectiva 50% en cultivo celular / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Liofilizado y disolvente para suspensión inyectable

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**  
QI07AD01

---

**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 3 ml de liofilizado y 1 vial de 3 ml de capacidad con 1  
Caja con 10 viales de 3 ml de liofilizado y 10 viales de 3 ml de capacidad  
Caja con 50 viales de 3 ml de liofilizado y 50 viales de 3 ml de capacidad

---

## 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:**

Virbac Espana S.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

23/10/1986

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Virbac

---

**Autoridad responsable:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Número de autorización:**

3238 ESP

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

22/04/2015

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado