

Parvoruvax

Autorizado

- Porcine parvovirus, strain K22, Inactivated
- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, Inactivated

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Parvoruvax

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Unidad(es) / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Unidad(es) / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Porcino

- Meat and offal. no withdrawal period Withdrawal period = zero days

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:

Países Bajos

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Dutch](#)

Disponible únicamente en [Dutch](#)

Disponible únicamente en [Dutch](#)

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 B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

23/01/2004

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoridad responsable:

Medicines Evaluation Board

Número de autorización:

REG NL 4217

Fecha de modificación del estado de la autorización:

29/06/2021

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

Documentos

Combined File of all Documents

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