

SUIVAC PARVOERY-IN, Injekce

Autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

SUIVAC PARVOERY-IN, Injekce

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) internacional(es) / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

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

QI09AL01

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

República Checa

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [Czech](#)

Disponibile únicamente en [Czech](#)

Disponibile únicamente en [Czech](#)

Disponibile únicamente en [Czech](#)

Disponibile únicamente en [Czech](#)

Disponibile únicamente en [Czech](#)

Disponibile únicamente en [Czech](#)

Disponibile únicamente en [Czech](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Dyntec spol. s r.o.

Fecha de autorización de comercialización:

31/01/2001

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Dyntec spol. s r.o.

Autoridad responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número de autorización:

97/001/01-C

Fecha de modificación del estado de la autorización:

31/01/2001

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 (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

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

Etiquetado

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