

PARVORUVAX injekčná suspenzia pre ošípané

Autorizado

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

Product identification

Nombre del medicamento:

PARVORUVAX injekčná suspenzia pre ošípané

Principio activo:

Disponibile unicamente en [English](#)

Disponibile unicamente en [English](#)

Especies de destino:

Cerdos reproductores

Vía de administración:

Vía intramuscular

Product details

Principio activo y concentración:

Disponibile unicamente en [English](#)

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

Disponibile unicamente en [English](#)

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

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Withdrawal period by route of administration:

Vía intramuscular:

• **Cerdos reproductores**

- All relevant tissues. 0 Días
zero day

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QI09AL01

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Eslovaquia

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Ceva Animal Health Slovakia s.r.o.

Marketing authorisation date:

14/11/1994

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.

Autoridad responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número de autorización:

97/412/94-S

Fecha del cambio de estado de la autorización:

14/11/1994

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000027463>