

Parvoruvac Injektionssuspension für Schweine

Autorizado

- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, strain IM 950, Inactivated
- Porcine parvovirus, strain K22, Inactivated

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Parvoruvac Injektionssuspension für Schweine

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 Dosis protectora / 2.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

2.00 log10 Unidad(es) inhibidora(s) de la hemaglutinación / 2.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión 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:

Alemania

Disponible en:

Alemania

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [German](#)

Disponibile únicamente en [German](#)

Disponibile únicamente en [German](#)

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](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Ceva Tiergesundheit GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

23/11/2005

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Boehringer Ingelheim Animal Health France
Ceva-Phylaxia Zrt.

Autoridad responsable:

Paul-Ehrlich-Institut

Número de autorización:

490a/87

Fecha de modificación del estado de la autorización:

19/11/2010

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.