

# Parvoruvax Suspensie voor injectie

Autorizado

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

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Parvoruvax Suspensie voor injectie

---

### **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) de ensayo por inmunoabsorción ligado a enzimas / 2.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

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

---

**Forma farmacéutica:**

Suspensión inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:****Vía intramuscular:**

- 

**Porcino**

- All relevant tissues. no withdrawal period

French:Zéro jour. ; Dutch:Nul dagen.

---

**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:**

Bélgica

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## 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](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Ceva Sante Animale

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

22/05/1989

---

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

Ceva-Phylaxia Zrt.

---

**Autoridad responsable:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Número de autorización:**

No se dispone de esta información para este medicamento.

---

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

7/03/2023

---

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

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.