

Parvoruvax suspension injectable

Autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Parvoruvax suspension injectable

Parvoruvax injektionslösung

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](#)

2.00 Mililitro(s) / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Unidad(es) de ensayo por inmunoabsorción ligado a enzimas/Dosis / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

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

-

Porcino

- All relevant tissues. no withdrawal period 0 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:

Luxemburgo

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:

16/12/1991

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Autoridad responsable:

Ministry Of Health And Social Security

Número de autorización:

V 915/89/07/0274

Fecha de modificación del estado de la autorización:

6/01/2010

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.