

SUIVAC PARVOERY-IN, injección emulsión

Autorizado

- Porcine parvovirus, strain PVP-7, Inactivated
- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 1 and 2, Inactivated

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

SUIVAC PARVOERY-IN, injección emulsión

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:

Emulsión 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:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Lituania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

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:

Dyntec spol. s r.o.

Fecha de autorización de comercialización:

21/07/2009

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Dyntec spol. s r.o.

Autoridad responsable:

State Food And Veterinary Service

Número de autorización:

LT/2/09/1866/001-004

Fecha de modificación del estado de la autorización:

26/11/2014

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet