

PARVOVAX

Non autorisé

- Porcine parvovirus, Inactivated

Identification du produit

Dénomination du médicament:

PARVOVAX

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Porc (pour la reproduction)

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Forme pharmaceutique:

Emulsion injectable

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI09AA02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire à l'exception de certains conditionnements

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

Autorisé en:

France

Description des conditionnements:

Boîte de 1 flacon de 2 doses

Boîte de 1 flacon de 5 doses

Boîte de 1 flacon de 10 doses

Boîte de 1 flacon de 25 doses

Boîte de 1 flacon de 50 doses

Boîte de 1 flacon de 100 doses

Boîte de 10 flacons de 1 dose

Boîte de 1 flacon de 1 dose

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Ceva Sante Animale

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

6/05/1988

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ceva-Phylaxia Zrt.

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/1134836 8/1988

Date de modification du statut de l'autorisation:

20/11/2025

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit