

# PARVORUVAX SUSPENSION INJECTABLE PARA PORCINO

Autorisé

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

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

PARVORUVAX SUSPENSION INJECTABLE PARA PORCINO

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Porc

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

2.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

---

**Forme pharmaceutique:**

Suspension injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie intramusculaire:**

- 

**Porc**

- Viande et abats. 0 day

---

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

QI09AL01

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Espagne

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Disponible uniquement en [Spanish](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Ceva Salud Animal S.A.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

10/07/2012

---

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

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ceva-Phylaxia Zrt.

---

**Autorité responsable:**

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

---

**Numéro de l'autorisation:**

2579 ESP

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

10/07/2012

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

## Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.