

Parvoruvax

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Parvoruvax

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 unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Porc

- Viande et abats. no withdrawal period Withdrawal period = zero days

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

QI09AL01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Pays-Bas

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Dutch

Disponible uniquement en Dutch

Disponible uniquement en Dutch

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 B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

23/01/2004

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

Ceva-Phylaxia Zrt.

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autorité responsable:

Medicines Evaluation Board

Numéro de l'autorisation:

REG NL 4217

Date de modification du statut de l'autorisation:

29/06/2021

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

Documents

Fichier combinant tous les documents

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