

Parvoruvax suspension for injection for pigs

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Parvoruvax suspension for injection for pigs

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](#)

2.00 haemagglutinating units / 1.00 Récipient

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Récipient

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

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

QI09AL01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire non soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Irlande

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Ceva Sante Animale

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

1/05/2002

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

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ceva-Phylaxia Zrt.

Autorité responsable:

Numéro de l'autorisation:

VPA10815/052/001

Date de modification du statut de l'autorisation:

1/05/2002

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site 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.