

PARVOSUIN-MR/AD

Autorisé

- Porcine parvovirus, strain NADL-2, Inactivated
- Aujeszky's disease virus, strain Bartha K61, Inactivated
- Erysipelothrix rhusiopathiae, strain R32E11, Inactivated

Identification du produit

Dénomination du médicament:

PARVOSUIN-MR/AD

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Porc (mâle pour la reproduction)

Porc (jeune femelle)

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

32.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

70.00 percentage protection / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

37.10 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Emulsion injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Porc (mâle pour la reproduction)

- Viande et abats. 0 day

-

Porc (jeune femelle)

- Viande et abats. 0 day

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

QI09AL

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](#)

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:

Laboratorios Hipra S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

25/02/1992

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

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

Autorité responsable:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Numéro de l'autorisation:

2486 ESP

Date de modification du statut de l'autorisation:

9/03/2012

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.

Notice

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000079405>