

PARVORUVAX, injekciné suspensija kiaulëms

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

PARVORUVAX, injekciné suspensija kiaulëms

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

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

QI09AL01

Conditions de délivrance:

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

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Lituanie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale révisée selon l'acquis communautaire

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Ceva Sante Animale

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

19/03/2002

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

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autorité responsable:

State Food And Veterinary Service

Numéro de l'autorisation:

LT/2/02/1375/001-003

Date de modification du statut de l'autorisation:

10/06/2007

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

Documents

RV1375.pdf