

## PARVOSUIN-MR/AD

Autorizzato

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

### Identificazione del prodotto

**Denominazione del medicinale:**

PARVOSUIN-MR/AD

**Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

**Specie di destinazione:**

Suino (verro)

Suino (scrofetta)

**Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare

### Informazioni sul prodotto

**Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

32.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

70.00 percentage protection / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

37.10 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

---

**Forma farmaceutica:**

Emulsione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso intramuscolare:**

- 

**Suino (verro)**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- 

**Suino (scrofetta)**

- carni e frattaglie. 0 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QI09AL

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Spagna

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Spanish](#)

Disponibile solo in [Spanish](#)

Disponibile solo in [Spanish](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

25/02/1992

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Autorità responsabile:**

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

---

**Numero di autorizzazione:**

2486 ESP

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

9/03/2012

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.