

PARVERY-SUIVAX Vaccino inattivato in emulsione iniettabile per suini

Autorizzato

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

Product identification

Denominazione del medicinale:

PARVERY-SUIVAX Vaccino inattivato in emulsione iniettabile per suini
PARVERY-SUIVAX Vaccino inattivato in emulsione iniettabile per suini

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)
50.00 international unit(s) / 2.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Emulsione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:**Uso intramuscolare:****. Suino**

- carne e visceri. 0 giorno

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Italia

Descrizione della confezione:

Confezione da 1 flacone da 100 ml (50 dosi) in polipropilene

Confezione da 1 flacone da 20 ml (10 dosi) in polipropilene

Confezione da 1 flacone da 20 ml (10 dosi) in vetro

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

28/04/2004

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Fatro S.p.A.

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

3/11/2009

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100830>