

File downloaded on 2025-12-16

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/da/600000100587>

# PARVIGEN

Autoriseret

- Canine parvovirus, strain Cornell 780916, Live

## Produktidentifikation

**Lægemiddelnavn:**

PARVIGEN

**Aktiv substans:**

Kun tilgængelig på [English](#)

**Dyreart:**

Hund

**Administrationsvej:**

Subkutan anvendelse

## Produktoplysninger

**Aktiv substans og styrke:**

Kun tilgængelig på [English](#)

5.00 log<sub>10</sub> 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

**Lægemiddelform:**

Injektionsvæske, opløsning

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**

Subkutan anvendelse:

•

## Hund

- Unspecified. 0 dag

---

### Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI07AD01

---

### Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Godkendelsesstatus:

Gyldig

---

### Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Tilgængelig i:

Italy

---

### Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Kun tilgængelig på [Italian](#)

---

## Yderligere oplysninger

### Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Virbac

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

10/11/1988

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Virbac

---

**Ansvarlig myndighed:**

Ministry Of Health

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

10/11/1988

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)