

Deparvax

Zugelassen

- Muscovy duck parvovirus, strain FM, Inactivated
- Derzsy's disease virus, strain LB, Inactivated

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Deparvax

Deparvax, emulsja do wstrzykiwań dla kaczek pizmwowych i gęsi

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Moschusente

Gans

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

7.70 log2 virus neutralising unit(s) / 0.20 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

7.90 log2 virus neutralising unit(s) / 0.20 millilitre(s)

Darreichungsform:

Emulsion zur Injektion

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

subkutane Anwendung:

-

Moschusente

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

intramuskuläre Anwendung:

-

Moschusente

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

subkutane Anwendung:

-

Gans

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI01BA01

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Polen

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in polieren

Verfügbar nur in polieren

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Zulassungsdatum:

6/12/2006

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Zuständige Behörde:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Zulassungsnummer:

1727

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

6/12/2006

Referenzmitgliedstaat:

Ungarn

Verfahrensnummer:

HU/V/100/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Polen

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.