

Deparvax

Autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Deparvax

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pato de Berbería

Ocas

Vía de administración:

Vía subcutánea

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

7.70 log₂ Unidad(es) de neutralización de virus / 0.20 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

7.90 log₂ Unidad(es) de neutralización de virus / 0.20 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Emulsión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía subcutánea:

-

Pato de Berbería

- Meat and offal. 0 Día

Vía intramuscular:

-

Pato de Berbería

- Meat and offal. 0 Día

Vía subcutánea:

-

Ocas

- Meat and offal. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI01BA01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Polonia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Fecha de autorización de comercialización:

6/12/2006

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Autoridad responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Número de autorización:

1727

Fecha de modificación del estado de la autorización:

6/12/2006

Estado miembro de referencia:

Hungría

Número de procedimiento:

HU/V/100/001

Estados miembros afectados:

Polonia

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.