

PARVOL EMULSION INJECTABLE POUR CANARDS

Autorizado

- Derzsy's disease virus, strain H, Inactivated
- Muscovy duck parvovirus, strain GM, Inactivated

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

PARVOL EMULSION INJECTABLE POUR CANARDS

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Patos

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

1.70 log₁₀ unidad(es) neutralizante(s) de suero / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

1.70 log₁₀ unidad(es) neutralizante(s) de suero / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Emulsión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía intramuscular:**

-

Patos

- All relevant tissues. 0 Día

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

QI01BA

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:

Francia

Disponible en:

Francia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Fecha de autorización de comercialización:

25/01/2005

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoridad responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número de autorización:

FR/V/9840365 7/2005

Fecha de modificación del estado de la autorización:

25/01/2010

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 (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Package Leaflet and Labelling

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