

PARVOKAN LYOPHILISATE AND SUSPENSION FOR SUSPENSION FOR INJECTION

Autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

PARVOKAN LYOPHILISATE AND SUSPENSION FOR SUSPENSION FOR INJECTION

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Patos

Vía de administración:

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

2.50 log10 dosis infecciosa de cultivo celular 50 / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

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

Forma farmacéutica:

Liofilizado y suspensión para preparación de suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía subcutánea:

-

Patos

- All relevant tissues. 0 Día

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

QI01BH01

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:

Alemania

Disponible en:

Alemania

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:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponibile únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

6/05/2004

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoridad responsable:

Paul-Ehrlich-Institut

Número de autorización:

PEI.V.01012.01.1

Fecha de modificación del estado de la autorización:

18/12/2008

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0144/001

Estados miembros afectados:

Alemania Italia

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

Documentos

Combined File of all Documents

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