

# PARVOKAN LYOPHILISATE AND SUSPENSION FOR SUSPENSION FOR INJECTION

Myönnetty

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

## Valmisteen perustiedot

### Lääkkeen nimi:

PARVOKAN LYOPHILISATE AND SUSPENSION FOR SUSPENSION FOR INJECTION

### Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

### Kohde-eläinlajit:

Ankka

### Antoreitti:

Ihon alle

## Valmistetiedot

### Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

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

Saatavissa vain kielillä [English](#)

1.50 log10 serum neutralising unit(s) / 1.00 Dose

---

**Lääkemuoto:**

Kuiva-aine, kylmäkuivattu, ja suspensio, injektioestettä varten, suspensio

---

**Varoaika antoreiteittäin:**

**Ihon alle:**

- 

**Ankka**

- All relevant tissues. 0 day

---

**Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:**

QI01BH01

---

**Reseptistatus:**

Eläinlääkemääräys

---

**Myyntiluvan tila:**

Myönnetty

---

**Myönnetty:**

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Saatavilla:**

Germany

---

**Pakkauksen kuvaus:**

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

---

## Lisätiedot

**Luvan tyyppi:**

Marketing Authorisation

---

**Myyntiluvan laillinen peruste:**

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Myyntiluvan haltija:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Myyntiluvan myöntämispäivä:**

6/05/2004

---

**Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Vastaava viranomainen:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Myyntilupanumero:**

PEI.V.01012.01.1

---

**Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:**

18/12/2008

---

**Viitejäsenvaltio:**

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Prosessinumero:**

FR/V/0144/001

---

**Asianomaiset jäsenvaltiot:**

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

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

## Asiakirjat

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.