

PARVOL EMULSION INJECTABLE POUR CANARDS

Odobreno

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

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

PARVOL EMULSION INJECTABLE POUR CANARDS

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Intramuskularno

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)

1.70 log₁₀ serum neutralising unit(s) / 1.00 Dose

Dostupan samo u [engleski](#)
1.70 log10 serum neutralising unit(s) / 1.00 Dose

Farmaceutski oblik:

emulzija za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:

Intramuskularno:

-

Duck

- All relevant tissues. 0 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QI01BA

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#)
[portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#)
[nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan u:

France

Opis paketa:

Dostupan samo u [francuski](#)

Dostupan samo u [francuski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

25/01/2005

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Nadležno tijelo:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Broj odobrenja:

FR/V/9840365 7/2005

Datum promjene statusa odobrenja:

25/01/2010

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.

Package Leaflet and Labelling

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.