

PARVOKAN LYOPHILISATE AND SUSPENSION FOR SUSPENSION FOR INJECTION

Heimilað

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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

PARVOKAN LYOPHILISATE AND SUSPENSION FOR SUSPENSION FOR INJECTION

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Önd

Leið stjórnslu:

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

2.50 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

1.50 log₁₀ serum neutralising unit(s) / 1.00 Dose

Lyfjaform:

Frostþurrkað stungulyf og dreifa, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar undir húð:

-

Önd

- All relevant tissues. 0 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI01BH01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Þýskaland

Fáanlegt í:

Þýskaland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

6/05/2004

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ábyrgt yfirvald:

Paul-Ehrlich-Institut

Markaðsleyfisnúmer:

PEI.V.01012.01.1

Dagsetning á breytingu stöðu:

18/12/2008

Umsjónarland (RMS):

Frakkland

Ferilsnúmer:

FR/V/0144/001

Þátttökulönd (CMS):

Þýskaland Ítalía

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.