

# PARVOKAN

Autorizzato

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

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

PARVOKAN LYOPHILISATE AND SUSPENSION FOR SUSPENSION FOR INJECTION  
PARVOKAN

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

anatra

### Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

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

Disponibile solo in [English](#)

1.50 log<sub>10</sub> serum neutralising unit(s) / 1.00 Dose

**Forma farmaceutica:**

Liofilizzato e sospensione per sospensione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:****Uso sottocutaneo:**

- 

**anatra**

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QI01BH01

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Italia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa Nuova sostanza attiva (Articolo 12(3) della Direttiva N° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Boehringer Ingelheim Animal Health Italia S.p.A. In Breve Boehringer Ingelheim Ah It S.p.A.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

6/05/2009

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Autorità responsabile:**

Ministry Of Health

---

**Numero di autorizzazione:**

104060

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

6/05/2009

---

**Stato membro di riferimento:**

Francia

---

**Numero di procedura:**

FR/V/0144/001

---

**Stati membri interessati:**

Germania Italia

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti