

PARVOKAN LYOPHILISATE AND SUSPENSION FOR SUSPENSION FOR INJECTION

Atļautas

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

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

PARVOKAN LYOPHILISAT ET SUSPENSION POUR SUSPENSION INJECTABLE
PARVOKAN LYOPHILISATE AND SUSPENSION FOR SUSPENSION FOR INJECTION

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Pīle

Lietošanas veids:

subkutānai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

2.50 log 10 šūnu kultūras infekciozā deva 50 / 1.00 Dose

Pieejamas tikai [English](#)

1.50 log10 seruma neitralizēšanas vienība(s) / 1.00 Dose

Farmaceitiskā forma:

Liofilizāts un suspensija suspensijas injekcijām pagatavošanai

**Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:
subkutānai lietošanai:**

-

Pīle

- Visi attiecīgie audi. 0 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QI01BH01

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pilns pieteikums - jaunai aktīvai vielai (Direktīvas 2001/82/EC 12.(3) pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Tirdzniecības atļaujas datums:

16/05/2002

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Atbildīgā iestāde:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Atļaujas numurs:

FR/V/5823169 2/2002

Atļaujas statusa maiņas datums:

16/05/2007

Atsauces dalībvalsts:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedūras numurs:

FR/V/0144/001

Attiecīgās dalībvalstis:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Apvienotais marķējuma un lietošanas instrukcijas teksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000042227>