

Deparvax

Auktoriserad

- Muscovy duck parvovirus, strain FM, Inactivated
- Derzsy's disease virus, strain LB, Inactivated

Product identification

Läkemedlets namn:

Deparvax

Deparvax, emulsja do wstrzykiwań dla kaczek pizmowych i gęsi

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Finns tillgänglig endast på [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Norwegian](#)
Tamgåås

Administreringsväg:

Subkutan användning

Intramuskulär användning

Subkutan användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

7.70 log₂ virus neutralising unit(s) / 0.20 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

7.90 log₂ virus neutralising unit(s) / 0.20 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, emulsion

Withdrawal period by route of administration:

Subkutan användning:

-

Muscovy duck

- Meat and offal. 0 dygn

Intramuskulär användning:

-

Muscovy duck

- Meat and offal. 0 dygn

Subkutan användning:

-

Tamgås

- Meat and offal. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI01BA01

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Polen

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [Polish](#)

Finns tillgänglig endast på [Polish](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Marketing authorisation date:

6/12/2006

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Ansvarig myndighet:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Godkännandenummer:

1727

Datum för ändring av godkännandestatus:

6/12/2006

Referensmedlemsstat:

Ungern

Förfarandenummer:

HU/V/100/001

Berörda medlemsstater:

Polen

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Documents

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041278>