

PALMIVAX, Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

Неразрешен

- Derzsy's disease virus, strain Hoekstra, Live

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

PALMIVAX, Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

гъска

патица

Начин на приложение:

Подкожно приложение

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

3.50 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Фармацевтична форма:

Лиофилизат и разтворител за инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:**Подкожно приложение:**

-

гъска

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

-

патица

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

Интрамускулно приложение:

-

гъска

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

-

патица

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI01DD01

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Surrendered

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Чешки

Налично само в Чешки

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански

Притежател на разрешение за търговия:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Дата на разрешение за търговия:

19/10/1999

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Отговорен орган:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Номер на разрешението за търговия:

97/053/99-C

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

16/04/2025

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.