

Palmivax Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension für Moschusenten und Gänse

Autoriseret

- Derzsy's disease virus, strain Hoekstra, Live

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Palmivax Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension für Moschusenten und Gänse

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Gås

Moskusand

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

316.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Lægemiddelform:

Lyofilisat og solvens til injektionsvæske, suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

-

Gås

- Meat and offal. 0 dag

-

Moskusand

- Meat and offal. 0 dag

- Egg. 0 dag

Subkutan anvendelse:

-

Gås

- Meat and offal. 0 dag

-

Moskusand

- Meat and offal. 0 dag

- Egg. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI01BD03

QI01DD01

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

Germany

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Dato for markedsføringstilladelse:

21/06/2000

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarlig myndighed:

Paul-Ehrlich-Institut

Markedsføringstilladelsesnummer:

44a/83

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

28/05/2010

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.