

PALMIVAX LYOPHILISAT ET SOLVANT POUR SUSPENSION INJECTABLE

Zugelassen

- Derzsy's disease virus, strain H, Live

Produktidentifikation

Arzneimittel:

PALMIVAX LYOPHILISAT ET SOLVANT POUR SUSPENSION INJECTABLE

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Ente

Gans

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

316.23 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**intramuskuläre Anwendung:**

-

Ente

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

-

Gans

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

subkutane Anwendung:

-

Ente

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

-

Gans

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI01DD01

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Frankreich

Verfügbar in:

Frankreich

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [französisch](#)
Verfügbar nur in [französisch](#)
Verfügbar nur in [französisch](#)
Verfügbar nur in [französisch](#)
Verfügbar nur in [französisch](#)
Verfügbar nur in [französisch](#)
Verfügbar nur in [französisch](#)
Verfügbar nur in [französisch](#)
Verfügbar nur in [französisch](#)
Verfügbar nur in [französisch](#)
Verfügbar nur in [französisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#)
[isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Zulassungsdatum:

12/07/1982

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Zuständige Behörde:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Zulassungsnummer:

FR/V/0393979 4/1982

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

12/07/2012

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Package Leaflet and Labelling

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.