

Palmivax

Zugelassen

- Derzsy's disease virus, strain Hoekstra, Live

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Palmivax

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Gans

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

316.23 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

subkutane Anwendung:

-

Gans

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

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

QI01DD01

Abgaberegelerung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID2): 1 Faltschachtel mit 10 Faltschachtel mit (1 Flasche (Glas) mit 500 Impfdosen und 1 Flasche (Polypropylen) mit 250 Milliliter) (5000.0 Impfdosen, 2500.0 Milliliter)
(ID1): 1 Faltschachtel mit (1 Flasche (Glas) mit 500 Impfdosen und 1 Flasche (Polypropylen) mit 250 Milliliter) (500.0 Impfdosen, 250.0 Milliliter)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

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

Zulassungsinhaber:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Zulassungsdatum:

21/06/2000

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Zuständige Behörde:

Paul-Ehrlich-Institut

Zulassungsnummer:

44a/83

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

28/05/2010

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels