

PALMIVAX liofilizátum és oldószer szuszpenziós injekcióhoz háziludak és pézsmarécék részére

Engedélyezett

- Derzsy's disease virus, strain Hoekstra, Live

Termék azonosítása

Készítmény neve:

PALMIVAX liofilizátum és oldószer szuszpenziós injekcióhoz háziludak és pézsmarécék részére

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

házikakas
házilúd

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás
Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

2.50 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 unit(s)/dose

Gyógyszerforma:

Liofilizátum szuszpenziós injekcióhoz

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intramuscularis alkalmazás:

-

házikakas

- Meat and offal. 0 day

-

házilúd

- Meat and offal. 0 day

Subcutan alkalmazás:

-

házikakas

- Meat and offal. 0 day

-

házilúd

- Meat and offal. 0 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI01DD01

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

500 adag üvegben, dobozban 500 adag (250ml)hígító üveg palackban, dobozban 500 adag (250ml)hígító polipropilén palackban, dobozban A hígító: Diluant Palmipede A hígító lejáratási ideje 24 hónap A hígító +2 és +25 Celsius fok között tárolható.

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

15/02/1999

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Felelős hatóság:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Engedély száma:

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

15/02/1999

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Betegtájékoztató

Címkeszöveg