

Palmivax

Autorisert

- Derzsy's disease virus, strain Hoekstra, Live

Product identification

Legemidlets navn:

Palmivax

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

gås

Administrering:

Subkutan bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)
316.23 Vevskultur infeksjons dose 50 / 1.00 Dose

Legemiddelform:

Lyofilisat og væske til injeksjonsvæske, suspensjon

Withdrawal period by route of administration:**Subkutan bruk:**

- gås

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):
QI01DD01

Utleveringsbestemmelser :
Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:
Gyldig

Authorised in:
DE

Pakningsvedlegg:
Tilgjengelig bare i German
Tilgjengelig bare i German

Additional information

Entitlement type:
Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:
Søknad om immunologiske veterinære legemidler (Artikkel 13d i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:
Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:
21/06/2000

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:
Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarlig myndighet:
Paul-Ehrlich-Institut

Godkjenningsnummer:

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

28/05/2010

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

Documents

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090189>