

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

Autorizat

- Derzsy's disease virus, strain Hoekstra, Live

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

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

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Gâscă

Rață de Moscova

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

316.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Doză

Forma farmaceutică:

Liofilizat și solvent pentru suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Gâscă

- Carne și organe. 0 zi

-

Rață de Moscova

- Carne și organe. 0 zi

- Ou. 0 zi

Administrare subcutanată:

-

Gâscă

- Carne și organe. 0 zi

-

Rață de Moscova

- Carne și organe. 0 zi

- Ou. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI01BD03

QI01DD01

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibil în:

Germany

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Germană

Disponibile numai în Germană

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în Engleză Franceză Croată Italiană Letonă Finlandeză Suedeză Islandeză Norwegian

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în Engleză Italiană Letonă Norwegian

Deținătorul autorizației de comercializare:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Data autorizației de comercializare:

21/06/2000

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoritatea responsabilă:

Paul-Ehrlich-Institut

Numărul autorizației:

44a/83

Data modificării statusului autorizației:

28/05/2010

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.