

# Palmivax atenuowany wirus choroby Derzsy'ego, szczep H, >2,5 log 10 CCID50 i <3,5 log 10 CCID50 Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Zugelassen

- Derzsy's disease virus, strain Hoekstra, Live

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Palmivax atenuowany wirus choroby Derzsy'ego, szczep H, >2,5 log 10 CCID50 i <3,5 log 10 CCID50 Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

### **Zieltierarten:**

Moschusente

### **Art der Anwendung:**

subkutane Anwendung

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

0.40 50% cell culture infectious dose / 0.50 millilitre(s)

---

### **Darreichungsform:**

Lyophilisat zur Herstellung einer Injektionssuspension

---

### **Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

#### **subkutane Anwendung:**

- 

#### **Moschusente**

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

---

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

QI01BD01

---

### **Abgaberegulierung:**

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

---

### **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

### **Zugelassen in:**

Polen

---

### **Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in polieren

Verfügbar nur in polieren

Verfügbar nur in polieren

Verfügbar nur in polieren

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

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

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

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

---

**Zulassungsinhaber:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Zulassungsdatum:**

17/02/1998

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Zuständige Behörde:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Zulassungsnummer:**

0476

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

17/02/1998

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Etikettierung

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

Packungsbeilage

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

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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