

# 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

Autorizado

- Derzsy's disease virus, strain Hoekstra, Live

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

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

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Pato de Berbería

### **Vía de administración:**

Vía subcutánea

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

0.40 Dosis infectiva 50% en cultivo celular / 0.50 Mililitro(s)

---

### Forma farmacéutica:

Liofilizado para suspensión inyectable

---

### Tiempo de espera por vía de administración:

#### Vía subcutánea:

- 

#### Pato de Berbería

- All relevant tissues. 0 Día

---

### código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI01BD01

---

### Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Estado de la autorización:

Autorizado

---

### Autorizado en:

Polonia

---

### Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

17/02/1998

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Autoridad responsable:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Número de autorización:**

0476

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

17/02/1998

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.