

PALMIVAX, Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

No
autorizado

- Derzsy's disease virus, strain Hoekstra, Live

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

PALMIVAX, Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Ocas

Patos

Vía de administración:

Vía subcutánea

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

3.50 log10 dosis infectiva de cultivo celular 50 / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Liofilizado y disolvente para suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía subcutánea:**

-

Ocas

- Meat and offal. 0 Día
- Egg. 0 Día

-

Patos

- Meat and offal. 0 Día
- Egg. 0 Día

Vía intramuscular:

-

Ocas

- Meat and offal. 0 Día
- Egg. 0 Día

-

Patos

- Meat and offal. 0 Día
- Egg. 0 Día

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

QI01DD01

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

República Checa

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Czech](#)

Disponible únicamente en [Czech](#)

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:

19/10/1999

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoridad responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número de autorización:

97/053/99-C

Fecha de modificación del estado de la autorización:

16/04/2025

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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.

Etiquetado

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