

# PALMIVAX LYOPHILISAT ET SOLVANT POUR SUSPENSION INJECTABLE

Autorisé

- Derzsy's disease virus, strain H, Live

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

PALMIVAX LYOPHILISAT ET SOLVANT POUR SUSPENSION INJECTABLE

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Canard

Oie

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

316.23 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

**Forme pharmaceutique:**

Lyophilisat et solvant pour suspension injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:****Voie intramusculaire:**

- 

**Canard**

- Tous les tissus éligibles. 0 day

- 

**Oie**

- Tous les tissus éligibles. 0 day

**Voie sous-cutanée:**

- 

**Canard**

- Tous les tissus éligibles. 0 day

- 

**Oie**

- Tous les tissus éligibles. 0 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QI01DD01

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

France

---

**Disponible en:**

France

---

**Description des conditionnements:**

Boîte de 1 flacon de 10 doses de lyophilisat

Boîte de 1 flacon de 500 doses de lyophilisat  
Boîte de 1 flacon de 250 doses de lyophilisat  
Boîte de 1 flacon de 100 doses de lyophilisat  
Boîte de 1 flacon de 50 doses de lyophilisat  
Boîte de 1 flacon de 20 doses de lyophilisat  
Boîte de 1 flacon de 5 mL de solvant  
Boîte de 1 flacon de 10 mL de solvant  
Boîte de 1 flacon de 25 mL de solvant  
Boîte de 1 flacon de 50 mL de solvant  
Boîte de 1 flacon de 125 mL de solvant  
Boîte de 1 flacon de 250 mL de solvant

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

12/07/1982

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Autorité responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

FR/V/0393979 4/1982

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

12/07/2012

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage