

# PALMIVAX liofilizátum és oldószer szuszpenziós injekcióhoz háziludak és pézsmarécék részére

Autorisé

- Derzsy's disease virus, strain Hoekstra, Live

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

PALMIVAX liofilizátum és oldószer szuszpenziós injekcióhoz háziludak és pézsmarécék részére

### 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](#)

2.50 log<sub>10</sub> 50% cell culture infectious dose / 1.00 unit(s)/dose

---

**Forme pharmaceutique:**

Lyophilisat pour suspension injectable

---

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

**Voie intramusculaire:**

•

**Canard**

- Viande et abats. 0 day

•

**Oie**

- Viande et abats. 0 day

**Voie sous-cutanée:**

•

**Canard**

- Viande et abats. 0 day

•

**Oie**

- Viande et abats. 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:**

Hongrie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Hungarian

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

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

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

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

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

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

15/02/1999

---

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

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Autorité responsable:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

---

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

15/02/1999

---

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

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

## Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

## Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.