

Autorizzato

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

- Derzsy's disease virus, strain Hoekstra, Live

## Product identification

### **Denominazione del medicinale:**

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 attivo:**

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

Anatra muta

### **Via di somministrazione:**

Uso sottocutaneo

## Product details

### **Principio attivo / Dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

0.40 dose infettiva di coltura cellulare 50 / 0.50 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Liofilizzato per sospensione iniettabile

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Uso sottocutaneo:**

- 

**Anatra muta**

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QI01BD01

---

**Status giuridico della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Authorised in:**

Polonia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Polish](#)

Disponibile solo in [Polish](#)

Disponibile solo in [Polish](#)

Disponibile solo in [Polish](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Marketing authorisation date:**

17/02/1998

---

**Siti di produzione e rilascio dei lotti:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Autorità responsabile:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Numero di autorizzazione:**

0476

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

17/02/1998

---

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

## Documents

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000059548>