

# PALMIVAX, Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

Autorizzato

- Derzsy's disease virus, strain Hoekstra, Live

## Product identification

### Denominazione del medicinale:

PALMIVAX, Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

---

### Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

---

### Specie di destinazione:

oca  
anatra

---

### Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo  
Uso intramuscolare

---

## Product details

### Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)  
3.50 log<sub>10</sub> cell culture infective dose 50 / 1.00 Dose

---

### Forma farmaceutica:

Liofilizzato e solvente per sospensione iniettabile

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Uso sottocutaneo:**

• **oca**

- carne e visceri. 0 giorno
- uova. 0 giorno

• **anatra**

- carne e visceri. 0 giorno
- uova. 0 giorno

**Uso intramuscolare:**

• **oca**

- carne e visceri. 0 giorno
- uova. 0 giorno

• **anatra**

- carne e visceri. 0 giorno
- uova. 0 giorno

---

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

QI01DD01

---

**Status giuridico della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Authorised in:**

Repubblica Ceca

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)

---

## 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:**

19/10/1999

---

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

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Autorità responsabile:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

---

**Numero di autorizzazione:**

97/053/99-C

---

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

19/10/1999

---

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

## Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000064749>