

# PALMIVAX, Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

Niet  
gemachtigd

- Derzsy's disease virus, strain Hoekstra, Live

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

PALMIVAX, Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Gans

Eend

---

**Toedieningsweg:**

Subcutaan gebruik

Intramusculair gebruik

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

3.50 log<sub>10</sub> 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

---

**Farmaceutische vorm:**

Lyofilisaat en oplosmiddel voor suspensie voor injectie

---

**Wachttijd per toedieningsweg:****Subcutaan gebruik:**

- 

**Gans**

- Meat and offal. 0 day
- Egg. 0 day

- 

**Eend**

- Meat and offal. 0 day
- Egg. 0 day

**Intramusculair gebruik:**

- 

**Gans**

- Meat and offal. 0 day
- Egg. 0 day

- 

**Eend**

- Meat and offal. 0 day
- Egg. 0 day

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QI01DD01

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Surrendered

---

**Toegelaten in:**

Tsjechië

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Handelsvergunningsdatum:**

19/10/1999

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Vergunningsnummer:**

97/053/99-C

---

**Datum toelatingswijziging:**

16/04/2025

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.