

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

Dopuszczony

- Derzsy's disease virus, strain Hoekstra, Live

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

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

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie podskórne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
0.40 50% cell culture infectious dose / 0.50 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Liofilizat do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie podskórne:

-

Muscovy duck

- All relevant tissues. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI01BD01

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Butelka ze szkła typu I, zawierająca 100 dawek, zamykana korkiem z elastomeru butylowego i zabezpieczona aluminiowym kapslem, pakowana pojedynczo w pudełko tekturowe.

Butelka ze szkła typu I, zawierająca 500 dawek, zamykana korkiem z elastomeru butylowego i zabezpieczona aluminiowym kapslem, pakowana pojedynczo w pudełko tekturowe.

Butelka polipropylenowa, zawierająca 250 ml, zamykana korkiem z elastomeru butylowego i zabezpieczona aluminiowym kapslem, pakowana pojedynczo w pudełko tekturowe.

Butelka polipropylenowa, zawierająca 50 ml, zamykana korkiem z elastomeru butylowego i zabezpieczona aluminiowym kapslem, pakowana pojedynczo w pudełko tekturowe.

Informacje dodatkowe

Typ uprawnień:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

17/02/1998

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

Organ odpowiedzialny:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numer pozwolenia:

0476

Data zmiany statusu pozwolenia:

17/02/1998

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

oznakowanie opakowań

Ulotka dla pacjenta

Charakterystyka produktu leczniczego