

PALMIVAX, Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

Neautorizat

- Derzsy's disease virus, strain Hoekstra, Live

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

PALMIVAX, Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Gâscă

Rață

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

3.50 log10 doză infecțioasă pe culturi celulare 50 / 1.00 Doză

Forma farmaceutică:

Liofilizat și solvent pentru suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**Administrare subcutanată:**

-

Gâscă

- Carne și organe. 0 zi

- Ou. 0 zi

-

Rață

- Carne și organe. 0 zi

- Ou. 0 zi

Administrare intramusculară:

-

Gâscă

- Carne și organe. 0 zi

- Ou. 0 zi

-

Rață

- Carne și organe. 0 zi

- Ou. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI01DD01

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Cehă](#)

Disponibile numai în [Cehă](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Data autorizației de comercializare:

19/10/1999

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoritatea responsabilă:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numărul autorizației:

97/053/99-C

Data modificării statusului autorizației:

16/04/2025

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.