

Myelovax liofilizado para suspensão oral

Nicht
autorisiert

- Mycoplasma agalactiae, Live

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Myelovax liofilizado para suspensão oral

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Huhn

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

3.00 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI01AD02

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung von der Zulassungsbehörde widerrufen

Zugelassen in:

Portugal

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in portugiesisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch portugiesisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Boehringer Ingelheim Animal Health Portugal Unipessoal Lda.

Zulassungsdatum:

1/01/2022

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Boehringer Ingelheim Animal Health Portugal Unipessoal Lda.

Zuständige Behörde:

Directorate General For Food And Veterinary

Zulassungsnummer:

UPD 1.6.1-4 JSON NAP Chpt2 C2 Mandatory 178/88

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

1/07/2022

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet