

MYELOVAX, 3,0-5,5log 10 EID50, Lyofilizát pro podání v pitné vodě

No
autorizado

- Avian encephalomyelitis virus, strain Calnek 1143, Live

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

MYELOVAX, 3,0-5,5log 10 EID50, Lyofilizát pro podání v pitné vodě

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

5.50 log 10 50 % dosis infectiva embrión / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Liofilizado para administración en agua de bebida

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en agua de bebida:

-

Pollos

- Egg. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI01AD02

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

República Checa

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Czech](#)

Disponible únicamente en [Czech](#)

Disponible únicamente en [Czech](#)

Disponible únicamente en [Czech](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Fecha de autorización de comercialización:

17/11/1992

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoridad responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número de autorización:

97/649/92-S/C

Fecha de modificación del estado de la autorización:

3/12/2025

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.