

## TS 11 vakcina A.U.V.

Autorizado

- Mycoplasma gallisepticum, strain TS-11, Live

### Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

TS 11 vakcina A.U.V.

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

**Especies de destino:**

Gallinas

**Vía de administración:**

Vía intraocular

### Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

7.90 log<sub>10</sub> unidad(es) de cambio de color / 1.00 Unidad(es)/Dosis

**Forma farmacéutica:**

Suspensión inyectable

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía intraocular:**

- 

### **Gallinas**

- Meat and offal. 21 Día

- Meat and offal. 21 Día

---

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

QI01AE03

---

### **Condiciones de dispensación:**

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

---

### **Estado de la autorización:**

Autorizado

---

### **Autorizado en:**

Hungría

---

### **Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Hungarian](#)

---

## 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](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular de la autorización de comercialización:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

### **Fecha de autorización de comercialización:**

30/04/2004

---

### **Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Boehringer Ingelheim Animal Health Italia S.p.A. In Breve Boehringer Ingelheim Ah It S.p.A.

---

**Autoridad responsable:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Número de autorización:**

No se dispone de esta información para este medicamento.

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

30/04/2004

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)