

MYELOVAX lyofilizát na podanie v pitnej vode pre kurčatá

Myönnetty

- Avian encephalomyelitis virus, strain Calnek 1143, Live

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

MYELOVAX lyofilizát na podanie v pitnej vode pre kurčatá

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Kana

Antoreitti:

Suun kautta

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

3.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Lääkemuoto:

Kuiva-aine, kylmäkuivattu, juomaveteen sekoitettavaksi

Varoaika antoreiteittäin:

Suun kautta:

-

Kana

- All relevant tissues. 0 day
zero days

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QI01AD02

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Slovak](#)

Saatavissa vain kielillä [Slovak](#)

Saatavissa vain kielillä [Slovak](#)

Saatavissa vain kielillä [Slovak](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#)

Myyntiluvan haltija:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Myyntiluvan myöntämispäivä:

17/11/1992

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Vastaava viranomainen:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Myyntilupanumero:

97/649/92-S

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

17/11/1992

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.