

File downloaded on 2026-04-16

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/hr/600000096129>

MYELOVAX, liofilizatas geriamajai suspensijai

Nije
odobreno

- Avian encephalomyelitis virus, strain Calnek 1143, Live

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

MYELOVAX, liofilizatas geriamajai suspensijai

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

U vodi za piće

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)
1000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Farmaceutski oblik:

Liofilizat za oralnu suspenziju

Karencija prema putu aplikacije:

U vodi za piće:

•

Chicken

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

Do not vaccinate chickens under 3 weeks of age, laying hens and breeding hens during egg lay.

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QI01AD02

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Surrendered

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupan samo u [litvanski](#)

Dostupan samo u [litvanski](#)

Dostupan samo u [litvanski](#)

Dostupan samo u [litvanski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

18/11/1999

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Nadležno tijelo:

State Food And Veterinary Service

Broj odobrenja:

LT/2/99/1008/001-004

Datum promjene statusa odobrenja:

31/03/2011

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

RV1008.pdf