

File downloaded on 2026-05-04

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000039888>

MYELOVAX

Ekki heimilað

- Avian encephalomyelitis virus, strain Calnek 1143, Live

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

MYELOVAX

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hænsn (varphæna)

Hænsn (til undaneldis)

Leið stjórnýslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

3.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Lyfjaform:

Frostþurrkað lyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til inntöku:

-

Hænsn (varphæna)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Hænsn (varphæna)

- Eggs. 0 dagar

-

Hænsn (til undaneldis)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI01AD02

Lögformleg staða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Portuguese](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Frakkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [franska](#)

Aðeins fáanlegt í [franska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Dagsetning markaðsleyfis:

19/01/1988

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

Ábyrgt yfirvald:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Markaðsleyfisnúmer:

FR/V/8642288 0/1988

Dagsetning á breytingu stöðu:

3/12/2025

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.