

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

Ekki
heimilað

- Avian encephalomyelitis virus, strain Calnek 1143, Live

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hænsn

Leið stjórnslu:

Til notkunar í drykkjarvatn

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

5.50 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Lyfjaform:

Frostpurrkað lyf til notkunar í drykkjarvatn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í drykkjarvatn:

-

Hænsn

- Egg. 0 dagar

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

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

QI01AD02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Tékkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [tékkneska](#)

Aðeins fáanlegt í [tékkneska](#)

Aðeins fáanlegt í [tékkneska](#)

Aðeins fáanlegt í [tékkneska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#)

Markaðsleyfishafi:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Dagsetning markaðsleyfis:

17/11/1992

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ábyrgt yfirvald:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markaðsleyfisnúmer:

97/649/92-S/C

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.

Fylgiseðill

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

Áletranir

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