

MDVAX, sospensione iniettabile per polli

Ekki heimilað

- Marek's disease virus, serotype 2, strain SB-1 (cell-associated), Live
- Turkey herpesvirus, strain FC-126 (cell-associated), Live

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

MDVAX, sospensione iniettabile per polli

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hænsn (holdakjúklingur)

Hænsn (unghæna)

Leið stjórnslu:

Til notkunar undir húð

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

1000.00 plaque forming unit / 1.00 dose

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

1000.00 plaque forming unit / 1.00 dose

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar undir húð:

-

Hænsn (holdakjúklingur)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Hænsn (unghæna)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

Til notkunar í vöðva:

-

Hænsn (holdakjúklingur)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Hænsn (unghæna)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

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

QI01AD03

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Ítalía

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í [ítalska](#)

Aðeins fánlegt í [ítalska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [Portuguese](#)

Markaðsleyfishafi:

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

Dagsetning markaðsleyfis:

31/12/2007

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Izo S.r.l.

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Health

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Dagsetning á breytingu stöðu:

5/03/2025

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

Skjöl

Combined File of all Documents

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