

MDVAX, sospensione iniettabile per polli

Non autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

MDVAX, sospensione iniettabile per polli

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Pollo (pollo da carne)

Pollo (pollastra)

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

1000.00 unità formanti placca / 1.00 dose

Disponibile solo in [English](#)

1000.00 unità formanti placca / 1.00 dose

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso sottocutaneo:

-

Pollo (pollo da carne)

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Pollo (pollastra)

- carni e frattaglie. 0 giorno

Uso intramuscolare:

-

Pollo (pollo da carne)

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Pollo (pollastra)

- carni e frattaglie. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI01AD03

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

Autorizzato in:

Italia

Descrizione della confezione:

Fiala di vetro tipo I contenente 2.000 dosi di vaccino congelato
Fiala di vetro tipo I contenente 1.000 dosi di vaccino congelato

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Disponibile solo in [English](#) [Portuguese](#)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

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

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

31/12/2007

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Izo S.r.l.

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

5/03/2025

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti