

MYELOVAX, liofilizatas geriamajai suspensijai

Non
autorizzato

- Avian encephalomyelitis virus, strain Calnek 1143, Live

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

MYELOVAX, liofilizatas geriamajai suspensijai

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

polli

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

1000.00 Dose infettiva embrionale al 50% / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Liofilizzato per sospensione orale

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere:

-

polli

- carni e frattaglie. 0 giorno
- uova. 0 giorno

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

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

QI01AD02

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

Autorizzato in:

Lituania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Lithuanian](#)

Disponibile solo in [Lithuanian](#)

Disponibile solo in [Lithuanian](#)

Disponibile solo in [Lithuanian](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica rivista in base all'acquis communautaire

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

18/11/1999

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autorità responsabile:

State Food And Veterinary Service

Numero di autorizzazione:

LT/2/99/1008/001-004

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

31/03/2011

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

Documenti

RV1008.pdf