

# MDVAX, suspensio iniettabile per polli

Neregistruotas

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

## Vaisto identifikaciniai duomenys

### **Vaisto pavadinimas:**

MDVAX, suspensio iniettabile per polli

### **Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

### **Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Broileris

Vištaitė

### **Naudojimo būdas:**

Leisti po oda

Leisti į raumenis

## Vaisto duomenys

### **Veiklioji medžiaga ir stiprumas:**

Pateikiama tik Anglų  
1000.00 plaque forming unit / 1.00 Dozė

Pateikiama tik Anglų  
1000.00 plaque forming unit / 1.00 Dozė

---

**Vaisto forma:**

Injekcinė suspensija

---

**Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**

**Leisti po oda:**

- 

**Broileris**

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- 

**Vištaitė**

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

**Leisti į raumenis:**

- 

**Broileris**

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- 

**Vištaitė**

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

---

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos  
(ATCvet) kodas:**

QI01AD03

---

**Tiekimo teisinis statusas:**

Parduodama tik su veterinariniu receptu

---

**Registracijos statusas:**

Surrendered

---

**Registruota:**

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik [Italų](#)

Pateikiama tik [Italų](#)

---

## Papildoma informacija

**Teisių tipas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Portugalų](#)

---

**Registruotojas:**

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

---

**Rinkodaros leidimo data:**

31/12/2007

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Izo S.r.l.

---

**Atsakinga institucija:**

Ministry Of Health

---

**Registracijos numeris:**

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

5/03/2025

---

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumentai

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.