

File downloaded on 2026-06-10

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000006316>

Myelovax liofilizāts suspensijas iekšgāi lietošanai pagatavošanai mājputniem

- Avian encephalomyelitis virus, strain Calnek 1143, Live

Niet gemachtigd

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Myelovax liofilizāts suspensijas iekšgāi lietošanai pagatavošanai mājputniem

Werkzame stof:

- Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

- Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#) [Spaans](#) [Tsjechisch](#) [Deens](#) [Duits](#) [Estlands](#) [Grieks](#) [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Hongaars](#) [Roemeense](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)

Toedieningsweg:

- Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

- Alleen beschikbaar in [Engels](#)
1000.00
50% Embryo Infective Dose
/
1.00
unit(s)

Farmaceutische vorm:

- Lyofilisaat voor suspensie voor oraal gebruik

Wachttijd per toedieningsweg:

- Oraal gebruik
 - Poultry
 - Not specified
0
day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code):

- QI01AD02

Afleverstatus:

- Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

- Surrendered

Toegelaten in:

- Letland

Verpakkingsomschrijving:

- Alleen beschikbaar in [Letlands](#)
- Alleen beschikbaar in [Letlands](#)
- Alleen beschikbaar in [Letlands](#)
- Alleen beschikbaar in [Letlands](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

- Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

- Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

- Boehringer Ingelheim Animal Health France

Handelsvergunningsdatum:

- 2/06/2000

Locaties fabrikanten vrijgifte:

- Boehringer Ingelheim Animal Health France

Verantwoordelijke instantie:

- Food And Veterinary Service

Vergunningsnummer:

- V/NRP/00/1176

Datum toelatingswijziging:

- 12/08/2024

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Productinformatie

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

[Andere talen \(1\)](#)

Letlands (PDF)

Gepubliceerd op: 10/10/2024

[Downloaden](#)

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

[Andere talen \(1\)](#)

Letlands (PDF)

Gepubliceerd op: 10/10/2024

[Downloaden](#)

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

[Andere talen \(1\)](#)

Letlands (PDF)

Gepubliceerd op: 10/10/2024

[Downloaden](#)