

MDVAX, suspensão iniettable per polli

Não
autorizado

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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

MDVAX, suspensão iniettable per polli

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via subcutânea

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

1000.00 Unidade formadora de placa / 1.00 dose

Disponível apenas em [inglês](#)

1000.00 Unidade formadora de placa / 1.00 dose

Forma farmacêutica:

Suspensão injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via subcutânea:

-

Chicken (broiler)

- Meat and offal. 0 dia

-

Chicken (pullet)

- Meat and offal. 0 dia

Via intramuscular:

-

Chicken (broiler)

- Meat and offal. 0 dia

-

Chicken (pullet)

- Meat and offal. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI01AD03

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Abandonada

Autorizado em:

Itália

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [italiano](#)

Disponível apenas em [italiano](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Pedido completo

Titular da autorização de introdução no mercado:

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

Data de autorização de introdução no mercado:

31/12/2007

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Izo S.r.l.

Autoridade responsável:

Ministry Of Health

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Data da alteração do estado de autorização:

5/03/2025

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.