

# MYELOVAX lyofilizát na podanie v pitnej vode pre kurčatá

Oprávnený

- Avian encephalomyelitis virus, strain Calnek 1143, Live

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

MYELOVAX lyofilizát na podanie v pitnej vode pre kurčatá

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Perorálne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)  
3.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

### Lieková forma:

Lyofilizát na podanie v pitnej vode

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**

**Perorálne použitie:**

•

**Chicken**

- All relevant tissues. 0 day zero days

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QI01AD02

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Slovensko

---

**Opis balenia:**

Sklenená liekovka uzavretá gumovou zátkou a hliníkovým uzáverom v papierovej škatuľke. Vonkajším obalom balenia s 10 liekovkami je plastová škatuľka 10x2000 dávok

Sklenená liekovka uzavretá gumovou zátkou a hliníkovým uzáverom v papierovej škatuľke. Vonkajším obalom balenia s 10 liekovkami je plastová škatuľka 10x1000 dávok

Sklenená liekovka uzavretá gumovou zátkou a hliníkovým uzáverom v papierovej škatuľke. Vonkajším obalom balenia s 10 liekovkami je plastová škatuľka 1x2000 dávok

Sklenená liekovka uzavretá gumovou zátkou a hliníkovým uzáverom v papierovej škatuľke. Vonkajším obalom balenia s 10 liekovkami je plastová škatuľka 1x1000 dávok

---

## Ďalšie informácie

### **Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### **Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#)

---

### **Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

### **Dátum registrácie lieku:**

17/11/1992

---

### **Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

### **Zodpovedný orgán:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

### **Číslo registrácie:**

97/649/92-S

---

### **Dátum zmeny stavu registrácie:**

17/11/1992

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents