

CEVAC ND-IB-IBD K vakcina A.U.V.

Разрешен

- Infectious bursal disease virus, Inactivated
- Newcastle disease virus, strain La Sota, Inactivated
- Infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

CEVAC ND-IB-IBD K vakcina A.U.V.

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

кокошка

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

3.00 log₁₀ virus neutralising unit(s) / 1.00 unit(s)/dose

Налично само в Английски

4.00 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 unit(s)/dose

Налично само в Английски

6.00 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 unit(s)/dose

Фармацевтична форма:

Инжекционна емулсия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

•

кокошка

- Meat and offal. 0 day

- Meat and offal. 0 day

Подкожно приложение:

•

кокошка

- Meat and offal. 0 day

- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI01AA08

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски
Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Унгарски

Налично само в Унгарски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Дата на разрешение за търговия:

25/02/2004

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Отговорен орган:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Номер на разрешението за търговия:

Тази информация не е налична за този продукт.

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

25/02/2004

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet