

CEVAC Transmune IBD vakcina A.U.V.

Разрешен

- Infectious bursal disease virus, strain Winterfield 2512 (intermediate plus), Live
- Immunoglobulins against Avian infectious bronchitis virus, Avian

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

CEVAC Transmune IBD vakcina A.U.V.

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

кокошка

Начин на приложение:

В яйце

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

1.80 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 unit(s)/dose

Налично само в Английски

20.00 virus neutralising unit(s) / 1.00 unit(s)/dose

Фармацевтична форма:

Лиофилизат за инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

В яйце:

-

кокошка

- Meat and offal. 0 day

Подкожно приложение:

-

кокошка

- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI01AD09

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

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:

12/03/2004

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd

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:

12/03/2004

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