

CEVAC LANDAVAX SC

Ikke
autoriseret

- Pasteurella multocida, serovar A3, strain P-1059, Inactivated
- Pasteurella multocida, serovar A1, strain X-73, Inactivated

Product identification

Lægemidlets navn:

CEVAC LANDAVAX SC

СЕВАК ЛАНДАВАКС SC

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyrearter:

And

Administrationsvej:

Subkutan anvendelse

Product details

Aktiv substans / Styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

65.00 Percentage protective dose / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)

80.00 Percentage protective dose / 1.00 Dose

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, emulsion

Withdrawal period by route of administration:**Subkutan anvendelse:****. And**

- All relevant tissues. no withdrawal period Withdrawal period is 0 days

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI01BB

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Surrendered

Authorised in:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Ceva Animal Health Bulgaria EOOD

Marketing authorisation date:

18/04/2012

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.

Ansvarlig myndighed:

Bulgarian Agency For Food Safety

Markedsføringstilladelsesnummer:

0022-1744

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

16/11/2023

Referencemedlemsstat:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedurenummer:

FR/V/0238/001

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000043487>