

CEVAC Megamune ND-IB-EDS-SHS K vakcina A.U.V.

Autoriseret

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Inactivated
- Infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated
- Eggdrop syndrome-1976 virus, strain B8/78, Inactivated
- Infectious bronchitis virus, strain QX FR, Inactivated
- Turkey rhinotracheitis virus, strain TRT50, Inactivated

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

CEVAC Megamune ND-IB-EDS-SHS K vakcina A.U.V.

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Høns

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 unit(s)/dose

Kun tilgængelig på [English](#)

20.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 unit(s)/dose

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, emulsion

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

-

Høns

- Meat and offal. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI01AA18

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)

[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Hungarian](#)

Kun tilgængelig på [Hungarian](#)

Kun tilgængelig på [Hungarian](#)

Kun tilgængelig på [Hungarian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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-Phylaxia Zrt.

Dato for markedsføringstilladelse:

13/12/2019

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Ansvarlig myndighed:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Markedsføringstilladelsesnummer:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

13/12/2019

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet