

CEVAC VITABRON L vakcina A.U.V.

Autoriseret

- Infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain H120, Live
- Newcastle disease virus, strain PHY.LMV.42, Live

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

CEVAC VITABRON L vakcina A.U.V.

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Høne

Administrationsvej:

Intraokulær anvendelse

Massebehandling ved nebulisering

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Lægemiddelform:

Frysetørret tablet

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intraokulær anvendelse:

-

Høne

- Meat and offal. 0 dag

Massebehandling ved nebulisering:

-

Høne

- Meat and offal. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI01AD06

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](#)

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:

14/07/2011

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd

Ansvarlig myndighed:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Markedsføringstilladelsesnummer:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

14/07/2011

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet