

CEVAC NEW L

Autoriseret

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Live

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

CEVAC NEW L

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Høne

Administrationsvej:

Intraokulær anvendelse

Massebehandling ved nebulisering

Anvendelse i drikkevand

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

5.50 log₁₀ (50% embryo infective dose)/dose / 1.00 Dose

Lægemiddelform:

Lyofilisat til injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Intraokulær anvendelse:**

-

Høne

- Meat and offal. 0 dag

- Egg. 0 dag

Massebehandling ved nebulisering:

-

Høne

- Meat and offal. 0 dag

- Egg. 0 dag

Anvendelse i drikkevand:

-

Høne

- Meat and offal. 0 dag

- Egg. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI01AD06

Udleveringsbestemmelse:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

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

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Ceva Sante Animale Romania S.R.L.

Dato for markedsføringstilladelse:

10/04/2006

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Ansvarlig myndighed:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

150347

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

13/06/2024

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.