

CEVAC ND-IBD K vakcina A.U.V.

Zugelassen

- Infectious bursal disease virus, Inactivated
- Newcastle disease virus, strain La Sota, Inactivated

Produktidentifikation

Arzneimittel:

CEVAC ND-IBD K vakcina A.U.V.

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Henne

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

3.00 log10 virus neutralising unit(s) / 1.00 unit(s)/dose

Verfügbar nur in englisch

50.00 50% Protective Dose / 1.00 unit(s)/dose

Darreichungsform:

Emulsion zur Injektion

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**intramuskuläre Anwendung:**

-

Henne

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

subkutane Anwendung:

-

Henne

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI01AA11

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Ungarn

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in ungarisch

Verfügbar nur in ungarisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#)
[isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Zulassungsdatum:

25/04/2002

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Zuständige Behörde:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

25/04/2002

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