

CEVAC NEW L

Zugelassen

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Live

Produktidentifikation

Arzneimittel:

CEVAC NEW L

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Henne

Art der Anwendung:

intraokulare Anwendung
zum Vernebeln
zum Eingeben über das Trinkwasser

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)
5.50 log₁₀ (50% embryo infective dose)/dose / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Lyophilisat zur Herstellung einer Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intraokulare Anwendung:

•

Henne

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Egg. 0 Tag

zum Vernebeln:

•

Henne

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Egg. 0 Tag

zum Eingeben über das Trinkwasser:

•

Henne

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Egg. 0 Tag

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

QI01AD06

Abgaberegulierung:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Rumaenien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch

Zulassungsinhaber:

Ceva Sante Animale Romania S.R.L.

Zulassungsdatum:

10/04/2006

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Zuständige Behörde:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Zulassungsnummer:

150347

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

13/06/2024

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.