

# Cevac ND-IB-EDS K Emulsja do wstrzykiwań dla kur

Εγκεκριμένο

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

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

Cevac ND-IB-EDS K Emulsja do wstrzykiwań dla kur

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Ορνιθα

### Οδός χορήγησης:

Υποδόρια χρήση

Ενδομυϊκή χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

50.00 50% Protective Dose / 0.50 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

---

**Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Γαλάκτωμα για ένεση/έγχυση

---

**Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

**Υποδόρια χρήση:**

•

**Ορνιθα**

- Meat and offal. 0 Ημέρα \_

**Ενδομυϊκή χρήση:**

•

**Ορνιθα**

- Meat and offal. 0 Ημέρα \_

---

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QI01AA13

---

**Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Διαθέσιμο σε:**

Poland

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Πολωνικά

Διατίθεται μόνο σε Πολωνικά

Διατίθεται μόνο σε Πολωνικά

Διατίθεται μόνο σε Πολωνικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

### **Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### **Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά

---

### **Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Ceva-Phylaxia Zrt.

---

### **Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

30/04/2004

---

### **Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd

---

### **Αρμόδια αρχή:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

### **Αριθμός έγκρισης:**

1573

---

### **Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

30/04/2004

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

### Επισήμανση

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

### Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

### Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

### Package Leaflet and Labelling

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.