

CEVAC VITABRON L, Lyofilizát pro suspenzi

Μη
εγκεκριμένο

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

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

CEVAC VITABRON L, Lyofilizát pro suspenzi

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Κοτόπουλο

Οδός χορήγησης:

Οφθαλμική χρήση

Χορήγηση με εκνέφωση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

4.60 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
6.90 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Λυοφιλοποιημένο υλικό για εναιώρημα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Οφθαλμική χρήση:

•

Κοτόπουλο

- Meat and offal. 0 Ημέρα
 - Egg. 0 Ημέρα
-

Χορήγηση με εκνέφωση:

•

Κοτόπουλο

- Meat and offal. 0 Ημέρα
 - Egg. 0 Ημέρα
-

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QI01AD11

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

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

Καθεστώς έγκρισης:

Παραδόθηκε

Εγκεκριμένο σε:

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

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά

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 Animal Health Slovakia s.r.o.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

15/04/2004

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Αρμόδια αρχή:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Αριθμός έγκρισης:

97/069/04-C

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

15/04/2004

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

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.

Επισήμανση

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