

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

Εγκριμένο

- Infectious bursal disease virus, Inactivated
- Newcastle disease virus, strain La Sota, Inactivated
- Infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

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

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Ορνιθα

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Υποδόρια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

4.00 log₂ haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 unit(s)/dose

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

6.00 log₂ haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 unit(s)/dose

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο γαλάκτωμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση:

•

Ορνιθα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Υποδόρια χρήση:

•

Ορνιθα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QI01AA08

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

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Ουγγρικά

Διατίθεται μόνο σε Ουγγρικά

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 Λετονικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

25/02/2004

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Αρμόδια αρχή:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Αριθμός έγκρισης:

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

25/02/2004

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