

NEWCAVAC+EDS 76 ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ

Εγκεκριμένο

- Eggdrop syndrome-1976 virus, strain BC14, Inactivated
- Newcastle disease virus, strain Clone 30, Inactivated

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

NEWCAVAC+EDS 76 ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Κοτόπουλο

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Υποδόρια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

6.50 log₂ haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

50.00 50% Protective Dose / 0.50 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο γαλάκτωμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση:

•

Κοτόπουλο

- Δεν εφαρμόζεται. no withdrawal period

Υποδόρια χρήση:

•

Κοτόπουλο

- Δεν εφαρμόζεται. no withdrawal period

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QI01AA12

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

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:

Κουτί με 1 pet φιαλίδιο των 1000 δόσεων

Κουτί με 1 γυάλινο φιαλίδιο των 1000 δόσεων

Κουτί με 1 pet φιαλίδιο των 500 δόσεων

Κουτί με 1 γυάλινο φιαλίδιο των 500 δόσεων

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 Πορτογαλικά

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Intervet Hellas A.E.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

6/05/1985

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Intervet International B.V.

Αρμόδια αρχή:

National Organization For Medicines

Αριθμός έγκρισης:

16655/07-05-1985/K-0021501

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

17/12/2007

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