

# CEVAC ND-IB-IBD K vacuna A.U.V.

Autorizado

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

## Product identification

### Nombre del medicamento:

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

---

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

### Especies de destino:

Gallinas

---

### Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

---

## Product details

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

3.00 log<sub>10</sub> Unidad(es) de neutralización de virus / 1.00 Unidad(es)/Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

4.00 log<sub>2</sub> Unidad(es) inhibidora(s) de la hemaglutinación / 1.00 Unidad(es)/Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

6.00 log2 Unidad(es) inhibidora(s) de la hemaglutinación / 1.00 Unidad(es)/Dosis

---

**Forma farmacéutica:**

Emulsión inyectable

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Vía intramuscular:**

• **Gallinas**

- Meat and offal. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

**Vía subcutánea:**

• **Gallinas**

- Meat and offal. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

---

**Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):**

QI01AA08

---

**Régimen jurídico de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Authorised in:**

Hungría

---

**Descripción del empaquetado:**

Disponible únicamente en [Hungarian](#)

Disponible únicamente en [Hungarian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Fundamento jurídico de la autorización del producto:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Ceva-Phylaxia Zrt.

---

**Marketing authorisation date:**

25/02/2004

---

**Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:**

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.

---

**Autoridad responsable:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Número de autorización:**

No se dispone de esta información para este producto.

---

**Fecha del cambio de estado de la autorización:**

25/02/2004

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000084897>