

CEVAC Megamune ND-IB-EDS-SHS K vakcina A.U.V.

Autorisé

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Inactivated
- Infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated
- Eggdrop syndrome-1976 virus, strain B8/78, Inactivated
- Infectious bronchitis virus, strain QX FR, Inactivated
- Turkey rhinotracheitis virus, strain TRT50, Inactivated

Identification du produit

Dénomination du médicament:

CEVAC Megamune ND-IB-EDS-SHS K vakcina A.U.V.

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Poulet

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

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

Disponible uniquement en Anglais

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

Disponible uniquement en Anglais

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

Disponible uniquement en Anglais

1.00 relative potency / 1.00 unit(s)/dose

Disponible uniquement en Anglais

20.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 unit(s)/dose

Forme pharmaceutique:

Emulsion injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Poulet

- Viande et abats. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI01AA18

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Hongrie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Hungarian

Disponible uniquement en [Hungarian](#)

Disponible uniquement en [Hungarian](#)

Disponible uniquement en [Hungarian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

13/12/2019

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Autorité responsable:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

13/12/2019

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet