

# CEVAC ND-IB-EDS K

Autorisé

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Live
- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated
- Egg drop syndrome '76 virus, strain B8/78, Inactivated

## Product identification

### Dénomination du médicament:

СЕВАК НД-ИБ-ЕДС К  
CEVAC ND-IB-EDS K

### Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
Disponible uniquement en [Anglais](#)  
Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Poulet (poule)  
Poulet (poussin)

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire  
Voie sous-cutanée

## Product details

### Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
4.00 log<sub>2</sub> haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

6.00 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

7.00 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

---

**Forme pharmaceutique:**

Emulsion injectable

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Voie intramusculaire:**

- Poulet (poule)

**Voie sous-cutanée:**

- Poulet (poussin)
- 

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

QI01AA13

---

**Statut juridique de la production:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Authorised in:**

Bulgarie

---

**Description de l'emballage:**

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Base juridique de l'autorisation du produit:**

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

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Ceva Sante Animale

---

**Marketing authorisation date:**

4/01/2007

---

**Sites de fabrication pour la libération des lots:**

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.

---

**Autorité responsable:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Numéro de l'autorisation:**

0022-1616-22.08.2011

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

21/08/2011

---

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

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000091702>