

CEVAC ND-IB-EDS K injekčná emulzia

Odobreno

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Inactivated
- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated
- Eggdrop syndrome-1976 virus, strain B8/78, Inactivated

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

CEVAC ND-IB-EDS K injekčná emulzia

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Supkutano

Intramuskularno

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski

1.00 Protective Dose / 0.50 mililitar

Dostupan samo u engleski

6.00 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.50 mililitar

Dostupan samo u engleski

7.00 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.50 mililitar

Farmaceutski oblik:

emulzija za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:

Supkutano:

-

Chicken

- All relevant tissues. 0 day

Intramuskularno:

-

Chicken

- All relevant tissues. 0 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QI01AA13

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Opis paketa:

Dostupan samo u [slovački](#)

Dostupan samo u [slovački](#)

Dostupan samo u [slovački](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Ceva Animal Health Slovakia s.r.o.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

4/08/2003

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Nadležno tijelo:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Broj odobrenja:

97/050/03-S

Datum promjene statusa odobrenja:

23/11/2022

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.