

CEVAC VITABRON L, Lyofilizát pro suspenzi

Nije
odobreno

- Infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain H120, Live
- Newcastle disease virus, strain PHY.LMV.42, Live

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

CEVAC VITABRON L, Lyofilizát pro suspenzi

Djelatna tvar:

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:

Za oko

Nebulizacijom

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)

4.60 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Dostupan samo u [engleski](#)

6.90 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Farmaceutski oblik:

Liofilizat za suspenziju

Karencija prema putu aplikacije:

Za oko:

•

Chicken

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

Nebulizacijom:

•

Chicken

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QI01AD11

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Surrendered

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupan samo u [češki](#)

Dostupan samo u [češki](#)

Dostupan samo u češki

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:

15/04/2004

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Nadležno tijelo:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Broj odobrenja:

97/069/04-C

Datum promjene statusa odobrenja:

15/04/2004

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

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

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

Uputa o lijeku

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

Označivanje

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