

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

Felhatalmazott

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

Product identification

Készítmény neve:

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

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj(ok):

házi tyúk

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Subcutan alkalmazás

Product details

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

3.00 log₁₀ virus neutralising unit(s) / 1.00 unit(s)/dose

Csak itt érhető el [English](#)

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

Csak itt érhető el [English](#)

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

Gyógyszerforma:

Emulziós injekció

Withdrawal period by route of administration:

Intramuscularis alkalmazás:

• **házityúk**

- Meat and offal. 0 day

- Meat and offal. 0 day

Subcutan alkalmazás:

• **házityúk**

- Meat and offal. 0 day

- Meat and offal. 0 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI01AA08

Szállítás jogállása:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Authorised in:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

500 ml-es (1000 adag) műanyag flakonban, gumidugóval és műanyaggal kombinált alumínium tetővel 1x 500 ml

250 ml-es (500 adag) műanyag flakonban, gumidugóval és műanyaggal kombinált alumínium tetővel 1x 250 ml

Additional information

Entitlement type:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Termékengedélyezés jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Marketing authorisation date:

25/02/2004

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.

Felelős hatóság:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Engedély száma:

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

25/02/2004

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

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