

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

Engedélyezett

- 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, type QX, strain QX FR, Inactivated
- Turkey rhinotracheitis virus, strain TRT50, Inactivated

Termék azonosítása

Készítmény neve:

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

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

csirke

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatásereősség:

Csak itt érhető el [English](#)

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

Csak itt érhető el [English](#)

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

Csak itt érhető el [English](#)

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

Csak itt érhető el [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 unit(s)/dose

Csak itt érhető el [English](#)

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

Gyógyszerforma:

Emulziós injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intramuscularis alkalmazás:

-

csirke

- Meat and offal. 0 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI01AA18

Rendelhetőség:

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

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

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

Csomagolás leírása:

A vakcina 100 ml-es és 500 ml-es, műanyag-alumínium kupakkal fedett és gumidugóval zárt műanyag (LDPE) tartályokban kerül forgalomba. 5 tartály kartondobozban.

A vakcina 100 ml-es és 500 ml-es, műanyag-alumínium kupakkal fedett és gumidugóval zárt műanyag (LDPE) tartályokban kerül forgalomba. 5 tartály kartondobozban.

A vakcina 100 ml-es és 500 ml-es, műanyag-alumínium kupakkal fedett és gumidugóval zárt műanyag (LDPE) tartályokban kerül forgalomba. 1 vagy 5 tartály kartondobozban.

A vakcina 100 ml-es és 500 ml-es, műanyag-alumínium kupakkal fedett és gumidugóval zárt műanyag (LDPE) tartályokban kerül forgalomba. 1 vagy 5 tartály kartondobozban.

További információ

Jogosultsági típus:

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

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

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

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Ceva-Phylaxia Zrt.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

13/12/2019

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Felelős hatóság:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Engedély száma:

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

13/12/2019

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat