

NEWCAVAC+EDS 76 ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ

Engedélyezett

- Eggdrop syndrome-1976 virus, strain BC14, Inactivated
- Newcastle disease virus, strain Clone 30, Inactivated

Termék azonosítása

Készítmény neve:

NEWCAVAC+EDS 76 ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

csirke

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

6.50 log₂ haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)
50.00 50% Protective Dose / 0.50 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Emulziós injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intramuscularis alkalmazás:

-

csirke

- Not applicable. no withdrawal period

Subcutan alkalmazás:

-

csirke

- Not applicable. no withdrawal period

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI01AA12

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:

Csak itt érhető el [Greek](#)

Csak itt érhető el [Greek](#)

Csak itt érhető el [Greek](#)

Csak itt érhető el [Greek](#)

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](#) [Portuguese](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Intervet Hellas A.E.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

6/05/1985

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Intervet International B.V.

Felelős hatóság:

National Organization For Medicines

Engedély száma:

16655/07-05-1985/K-0021501

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

17/12/2007

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