

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

Autorizzato

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

Product identification

Denominazione del medicinale:

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

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Pollo (gallina)

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

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

Disponibile solo in [English](#)

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

Disponibile solo in [English](#)

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

Forma farmaceutica:

Emulsione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:

Uso intramuscolare:

• **Pollo (gallina)**

- carne e visceri. 0 giorno

- carne e visceri. 0 giorno

Uso sottocutaneo:

• **Pollo (gallina)**

- carne e visceri. 0 giorno

- carne e visceri. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI01AA08

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Ungheria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Hungarian](#)

Disponibile solo in [Hungarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di medicinale veterinario immunologico (Articolo 13d della Direttiva N° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Marketing authorisation date:

25/02/2004

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.

Autorità responsabile:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

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>