

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

Autorizzato

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

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

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

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

polli

### **Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

4.00 log<sub>2</sub> haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 unità / dose

Disponibile solo in [English](#)

4.90 log<sub>2</sub> haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 unità / dose

Disponibile solo in [English](#)

7.00 log<sub>2</sub> haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 unità / dose

Disponibile solo in [English](#)

1.00 potenza relativa / 1.00 unità / dose

Disponibile solo in [English](#)

20.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 unità / dose

---

### **Forma farmaceutica:**

Emulsione iniettabile

---

### **Tempo di attesa per via di somministrazione:**

#### **Uso intramuscolare:**

- 

#### **polli**

- carni e frattaglie. 0 giorno

---

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

QI01AA18

---

### **Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

### **Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

### **Autorizzato in:**

Ungheria

---

### **Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Hungarian](#)

Disponibile solo in [Hungarian](#)

Disponibile solo in [Hungarian](#)

Disponibile solo in [Hungarian](#)

---

## Ulteriori informazioni

### **Tipo di diritto:**

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.

---

### **Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

13/12/2019

---

### **Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Ceva-Phylaxia Zrt.

---

### **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:**

13/12/2019

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)