

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

Registruotas

- 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

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

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

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Naminė višta

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

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

Pateikiama tik [Anglų](#)

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

Pateikiama tik [Anglų](#)

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

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.00 relative potency / 1.00 unit(s)/dose

Pateikiama tik [Anglų](#)

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

Vaisto forma:

Injekcinė emulsija

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į raumenis:

-

Naminė višta

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QI01AA18

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Vengru](#)

Pateikiama tik [Vengru](#)

Pateikiama tik [Vengru](#)

Pateikiama tik [Vengru](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Rinkodaros leidimo data:

13/12/2019

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Atsakinga institucija:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Registracijos numeris:

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

Registracijos statuso pasikeitimo data:

13/12/2019

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet