

File downloaded on 2026-04-19

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/no/600000084900>

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

Autorisert

- 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

## Produkt identifikasjon

### Legemidlets navn:

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

### Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### Målarter:

kylling

### Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

## Produktdetaljer

### Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

4.00 log2 hemagglutineringshemmende enhet(er) / 1.00 enhet(er)/dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

4.90 log2 hemagglutineringshemmende enhet(er) / 1.00 enhet(er)/dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

7.00 log2 hemagglutineringshemmende enhet(er) / 1.00 enhet(er)/dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1.00 relativ potens / 1.00 enhet(er)/dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

20.00 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet / 1.00 enhet(er)/dose

---

### Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, emulsjon

---

### Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

#### Intramuskulær bruk:

- 

**kylling**

- Slakt. 0 dag

---

### Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater

#### (ATCvet):

QI01AA18

---

### Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

### Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

---

### Autorisert i:

HU

---

### Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Ungarsk](#)

Bare tilgjengelig i [Ungarsk](#)

Bare tilgjengelig i [Ungarsk](#)

Bare tilgjengelig i [Ungarsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

### **Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

### **Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Søknad om immunologiske veterinære legemidler (Artikkel 13d i Direktiv No 2001/82/EC)

---

### **Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Ceva-Phylaxia Zrt.

---

### **Markedsføringsgodkjenningsdato:**

13/12/2019

---

### **Tilvirker for batchfrigivelse:**

Ceva-Phylaxia Zrt.

---

### **Ansvarlig myndighet:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

### **Godkjenningsnummer:**

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

---

### **Status for endring av markedsføringstillatelse:**

13/12/2019

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)