

CEVAC Gumbo L vakcina A.U.V.

Dopuszczony

- Infectious bursal disease virus, strain LIBDV, Live

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

CEVAC Gumbo L vakcina A.U.V.

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w angielski

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Droga podania:

W wodzie do picia lub w mleku

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski

3.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 unit(s)/dose

Postać farmaceutyczna:

Liofilizat doustny

Okres karencji w zależności od drogi podania:

W wodzie do picia lub w mleku:

•

Chicken (hen)

- Meat and offal. 0 day

- Meat and offal. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI01AD09

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w węgierski

Dostępne wyłącznie w węgierski

Dostępne wyłącznie w węgierski

Dostępne wyłącznie w węgierski

Dostępne wyłącznie w węgierski

Dostępne wyłącznie w węgierski

Dostępne wyłącznie w węgierski

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

13/04/1987

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Organ odpowiedzialny:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numer pozwolenia:

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

Data zmiany statusu pozwolenia:

13/04/1987

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet