

CEVAC ND-IB-EDS K

Upoważniony

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Live
- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated
- Egg drop syndrome '76 virus, strain B8/78, Inactivated

Product identification

Nazwa leku:

СЕВАК НД-ИБ-ЕДС К
CEVAC ND-IB-EDS K

Numer pozwolenia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Docelowe gatunki zwierząt:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#)
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)
Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#)
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie domięśniowe
Podanie podskórne

Product details

Numer pozwolenia / Moc :

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

4.00 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

6.00 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

7.00 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Postać farmaceutyczna:

Emulsja do wstrzykiwań

Withdrawal period by route of administration:

Podanie domięśniowe:

- **Chicken (hen)**

Podanie podskórne:

- **Chicken (chick)**
-

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI01AA13

Status prawny dostawy:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Authorised in:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis pakietu:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna zezwolenia na produkt:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Ceva Sante Animale

Marketing authorisation date:

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.

Organ odpowiedzialny:

Bulgarian Food Safety Authority

Numer pozwolenia:

0022-1616-22.08.2011

Data zmiany statusu pozwolenia:

21/08/2011

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000091702>