

File downloaded on 2026-05-03

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/pl/600000093779>

# NEDEVAC

Dopuszczony

- Newcastle disease virus, strain Clone 30, Inactivated

## Identyfikacja produktu

### Nazwa leku:

NEDEVAC

### 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:

Podanie podskórne

Podanie domięśniowe

## Szczegóły produktu

### Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

0.02 haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.50 millilitre(s)

### Postać farmaceutyczna:

Emulsja do wstrzykiwań

**Okres karencji w zależności od drogi podania:**

**Podanie podskórne:**

•

**Chicken (hen)**

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

**Podanie domięśniowe:**

•

**Chicken (hen)**

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

---

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QI01AA02

---

**Kategoria dostępności:**

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

---

**Status pozwolenia:**

Valid

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

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

---

**Dostępne w:**

Romania

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w rumuński

Dostępne wyłącznie w rumuński

Dostępne wyłącznie w rumuński

Dostępne wyłącznie w rumuński

Dostępne wyłącznie w rumuński

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

8/08/2005

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

---

**Organ odpowiedzialny:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Numer pozwolenia:**

150405

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

11/04/2022

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

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