

NEWCAVAC+EDS 76 ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ

Dopuszczony

- Eggdrop syndrome-1976 virus, strain BC14, Inactivated
- Newcastle disease virus, strain Clone 30, Inactivated

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

NEWCAVAC+EDS 76 ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie domięśniowe

Podanie podskórne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

6.50 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

50.00 50% Protective Dose / 0.50 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Emulsja do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie domięśniowe:

-

Chicken

- Not applicable. no withdrawal period

Podanie podskórne:

-

Chicken

- Not applicable. no withdrawal period

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI01AA12

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 grecki

Dostępne wyłącznie w grecki

Dostępne wyłącznie w grecki

Dostępne wyłącznie w grecki

Informacje dodatkowe

Typ uprawnień:

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

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [portugalski](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Intervet Hellas A.E.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

6/05/1985

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Intervet International B.V.

Organ odpowiedzialny:

National Organization For Medicines

Numer pozwolenia:

16655/07-05-1985/K-0021501

Data zmiany statusu pozwolenia:

17/12/2007

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