

CEVAC ND IB EDS K

Não
autorizado

- Eggdrop syndrome-1976 virus, strain B8/78, Inactivated
- Infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated
- Newcastle disease virus, strain La Sota, Inactivated

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

CEVAC ND IB EDS K

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via subcutânea

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

7.00 unidade(s) de inibição da hemaglutinação em base logarítmica 2 / 0.50 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

6.00 unidade(s) de inibição da hemaglutinação em base logarítmica 2 / 0.50 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

4.00 unidade(s) de inibição da hemaglutinação em base logarítmica 2 / 0.50 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Emulsão injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via subcutânea:

-

Chicken

- Meat and offal. 0 dia
- Egg. 0 dia

Via intramuscular:

-

Chicken (hen)

- Meat and offal. 0 dia
 - Egg. 0 dia
-

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI01AA13

Classificação quanto à dispensa:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Estado da autorização:

Abandonada

Autorizado em:

Roménia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em romeno

Disponível apenas em romeno

Disponível apenas em romeno

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês
Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês

Titular da autorização de introdução no mercado:

Ceva Sante Animale Romania S.R.L.

Data de autorização de introdução no mercado:

17/11/2009

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Autoridade responsável:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número da autorização:

150006

Data da alteração do estado de autorização:

5/12/2023

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.