

CEVAC ND-IB-IBD K vakcina A.U.V.

Autorizat

- Infectious bursal disease virus, Inactivated
- Newcastle disease virus, strain La Sota, Inactivated
- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated

Product identification

Denumirea medicamentului:

CEVAC ND-IB-IBD K vakcina A.U.V.

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Găină (femelă adultă)

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

3.00 log₁₀ virus neutralising unit(s) / 1.00 unit(s)/dose

Disponibile numai în [English](#)

4.00 log₂ haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 unit(s)/dose

Disponibile numai în [English](#)

6.00 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 unit(s)/dose

Forma farmaceutică:

Emulsie injectabilă

Withdrawal period by route of administration:

Administrare intramusculară:

• **Găină (femelă adultă)**

- Carne și organe. 0 zi

- Carne și organe. 0 zi

Administrare subcutanată:

• **Găină (femelă adultă)**

- Carne și organe. 0 zi

- Carne și organe. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI01AA08

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)

[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Hungarian](#)

Disponibile numai în [Hungarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Marketing authorisation date:

25/02/2004

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.

Autoritatea responsabilă:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numărul autorizației:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest medicament.

Data modificării statusului autorizației:

25/02/2004

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000084897>