

CEVAC VITABRON L vakcina A.U.V.

Autorizat

- Infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain H120, Live
- Newcastle disease virus, strain PHY.LMV.42, Live

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

CEVAC VITABRON L vakcina A.U.V.

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Găină (femelă adultă)

Calea de administrare:

Administrare intraoculară

-

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

3.30 log 10 doză infecțioasă embrionară 50% / 1.00 unit(s)/dose

Disponibile numai în [Engleză](#)

5.50 log 10 doză infecțioasă embrionară 50% / 1.00 unit(s)/dose

Forma farmaceutică:

Liofilizat oral

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**Administrare intraoculară:**

-

Găină (femelă adultă)

- Carne și organe. 0 zi

-:

-

Găină (femelă adultă)

- Carne și organe. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI01AD06

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Maghiară](#)

Disponibile numai în [Maghiară](#)

Disponibile numai în [Maghiară](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Data autorizației de comercializare:

14/07/2011

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Autoritatea responsabilă:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numărul autorizației:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

Data modificării statusului autorizației:

14/07/2011

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet