

CEVAC GUMBO L lyofilizát na suspenziu

Oprávněný

- Infectious bursal disease virus, strain LIBDV, Live

Product identification

Názov lieku:

CEVAC GUMBO L lyofilizát na suspenziu

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Podanie v pitnej vode

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)
3.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Lieková forma:

Lyofilizát na perorálnu suspenziu

Withdrawal period by route of administration:**Podanie v pitnej vode:****• Chicken**

- All relevant tissues. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI01AD09

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Slovensko

Opis balenia:

Sklenená liekovka uzavretá gumovou zátkou a hliníkovým uzáverom. Vonkajším obalom je papierová alebo plastová škatuľka (20 x 5000 dávok)

Sklenená liekovka uzavretá gumovou zátkou a hliníkovým uzáverom. Vonkajším obalom je papierová alebo plastová škatuľka.(20 x 2500 dávok)

Sklenená liekovka uzavretá gumovou zátkou a hliníkovým uzáverom. Vonkajším obalom je papierová alebo plastová škatuľka (20 x 1000 dávok)

Sklenená liekovka uzavretá gumovou zátkou a hliníkovým uzáverom. Vonkajším obalom je papierová alebo plastová škatuľka (1 x 5000 dávok)

Sklenená liekovka uzavretá gumovou zátkou a hliníkovým uzáverom. Vonkajším obalom je papierová alebo plastová škatuľka (1 x 2500 dávok)

Sklenená liekovka uzavretá gumovou zátkou a hliníkovým uzáverom. Vonkajším obalom je papierová alebo plastová škatuľka (1 x 1000 dávok)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Ceva Animal Health Slovakia s.r.o.

Marketing authorisation date:

25/10/2002

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.

Zodpovedný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Číslo registrácie:

97/063/02-S

Dátum zmeny stavu registrácie:

25/10/2002

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

Documents

Combined File of all Documents

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000040508>