

CEVAC NEW L

Ima dovoljenje za promet

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Live

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

CEVAC NEW L

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

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

Pot uporabe:

Intraokularna uporaba
Dajanje z razprševanjem
Dajanje v vodo za pitje

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)
5.50 log₁₀ (50% embryo infective dose)/dose / 1.00 Dose

Farmaceutvska oblika:

Liofilizat za raztopino za injiciranje

Karenca glede na pot uporabe:**Intraokularna uporaba:**

-

Chicken (hen)

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

Dajanje z razprševanjem:

-

Chicken (hen)

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

Dajanje v vodo za pitje:

-

Chicken (hen)

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QI01AD06

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Ta podatek za to zdravilo ni na voljo.

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Romanian](#)
Na voljo samo v [Romanian](#)
Na voljo samo v [Romanian](#)
Na voljo samo v [Romanian](#)
Na voljo samo v [Romanian](#)
Na voljo samo v [Romanian](#)
Na voljo samo v [Romanian](#)
Na voljo samo v [Romanian](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Ceva Sante Animale Romania S.R.L.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

10/04/2006

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Pristojni organ:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

150347

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

13/06/2024

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini
obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.