

NEWCAVAC+EDS 76 ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ

Ima dovoljenje za
promet

- Eggdrop syndrome-1976 virus, strain BC14, Inactivated
- Newcastle disease virus, strain Clone 30, Inactivated

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

NEWCAVAC+EDS 76 ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

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

Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

Subkutana uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

6.50 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

50.00 50% Protective Dose / 0.50 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Emulzija za injiciranje

Karenca glede na pot uporabe:

intramuskularna uporaba:

-

Chicken

- Not applicable. no withdrawal period

Subkutana uporaba:

-

Chicken

- Not applicable. no withdrawal period

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

QI01AA12

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

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

Opis ovojnine zdravila:

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

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](#) [Portuguese](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Intervet Hellas A.E.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

6/05/1985

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Intervet International B.V.

Pristojni organ:

National Organization For Medicines

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

16655/07-05-1985/K-0021501

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

17/12/2007

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