

Vectormune FP ILT + AE (--) Lyophilisate and solvent for suspension for injection

Разрешен

- Fowlpox virus, strain rFP-LT, expressing fusion protein gene and encapsidation protein gene of Infectious laryngotracheitis virus, Live
- Avian encephalomyelitis virus, strain Calnek 1143, Live

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Vectormune FP ILT + AE (--)
Lyophilisate and solvent for suspension for injection

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

пиле

Начин на приложение:

Прилагане чрез набождане на крилната гънка

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

Presentation_strength:2.7 to 4.5 log₁₀ TCID₅₀ Reference:HSE Index:0

Налично само в Английски

Presentation_strength:2.7 to 4.5 log₁₀ EID₅₀ Reference:HSE Index:1

Фармацевтична форма:

Лиофилизат и разтворител за инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Прилагане чрез набождане на крилната гънка:

•

пиле

- Not applicable. 0 day
Zero days

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI01AD

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

,
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

,
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

,
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Литовски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Ceva-Phylaxia Co. Ltd

Дата на разрешение за търговия:

24/04/2020

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Отговорен орган:

European Commission

Номер на разрешението за търговия:

Тази информация не е налична за този продукт.

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

24/04/2020

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

български (PDF)

Публикувано на: 7/01/2026

Свали