

CEVAC IBIRD LYOPHILISATE FOR OCULONASAL SUSPENSION/ USE IN DRINKING WATER FOR CHICKENS

Registrováno

- Infectious bronchitis virus, type 793/B, strain 1/96, Live

Identifikace přípravku

Název léčiva:

CEVAC IBIRD LYOPHILISATE FOR OCULONASAL SUSPENSION/ USE IN DRINKING WATER FOR CHICKENS

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Kuře (nosnice)

Kuře (brojleři)

Cesta podání:

Okulonazální podání

Perorální podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

2.80 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Léková forma:

Lyofilizát pro okulonazální suspenzi/pro podání v pitné vodě

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Okulonazální podání:

-

Kuře (nosnice)

- All relevant tissues. 0 day

-

Kuře (brojleři)

- All relevant tissues. 0 day

Perorální podání:

-

Kuře (nosnice)

- All relevant tissues. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QI01AD07

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Švédsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)
Dostupné pouze v [English](#)
Dostupné pouze v [English](#)
Dostupné pouze v [English](#)
Dostupné pouze v [English](#)
Dostupné pouze v [English](#)
Dostupné pouze v [English](#)
Dostupné pouze v [English](#)
Dostupné pouze v [English](#)
Dostupné pouze v [English](#)
Dostupné pouze v [English](#)
Dostupné pouze v [English](#)
Dostupné pouze v [English](#)
Dostupné pouze v [English](#)
Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

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

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Ceva Sante Animale

Datum registrace:

13/05/2024

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Příslušný orgán:

Swedish Medical Products Agency

Registrační číslo:

65060

Datum změny stavu registrace:

13/05/2024

Referenční členský stát:

Francie

Číslo procedury:

FR/V/0245/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Bulharsko Chorvatsko Kypr Česko Dánsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Finsko Německo Řecko Maďarsko Irsko Itálie Lotyšsko Litva Lucembursko

Malta Nizozemsko Polsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko

Španělsko Švédsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

eu-puar-frv0245001-mr-rpe774-en.pdf