

CEVAC IBIRD LYOPHILISATE FOR SUSPENSION FOR CHICKENS

Autorizovaný

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

Product identification

Název léčivého přípravku:

CEVAC IBIRD LYOPHILISATE FOR SUSPENSION FOR CHICKENS

Cevac IBird liofilizāts suspensijas pagatavošanai vistām

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Kuře (brojleři)

Kuře (nosnice)

Kuře (plemenné nosnice)

Způsob podání:

Okulonazální podání

Perorální podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

2.80 log₁₀ 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Léková forma:

Lyofilizát pro okulonazální suspenzi/pro podání v pitné vodě

Withdrawal period by route of administration:**Okulonazální podání:****• Kuře (brojleři)**

- All relevant tissues. 0 day

• Kuře (nosnice)

- All relevant tissues. 0 day

• Kuře (plemenné nosnice)

- All relevant tissues. 0 day

Perorální podání:**• Kuře (nosnice)**

- All relevant tissues. 0 day

• Kuře (plemenné nosnice)

- All relevant tissues. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QI01AD07

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Lotyšsko

Popis balení:

K dispozici pouze v Latvian

K dispozici pouze v Latvian

K dispozici pouze v Latvian

K dispozici pouze v Latvian

K dispozici pouze v Latvian

K dispozici pouze v Latvian

K dispozici pouze v Latvian

K dispozici pouze v [Latvian](#)

K dispozici pouze v [Latvian](#)

K dispozici pouze v [Latvian](#)

K dispozici pouze v [Latvian](#)

K dispozici pouze v [Latvian](#)

K dispozici pouze v [Latvian](#)

K dispozici pouze v [Latvian](#)

K dispozici pouze v [Latvian](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Marketing authorisation date:

3/10/2013

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.

Odpovědný orgán:

Food And Veterinary Service

Registrační číslo:

V/DCP/13/0031

Datum změny stavu registrace:

3/10/2013

Referenční členský stát:

Francie

Číslo postupu:FR/V/0245/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Bulharsko Chorvatsko Kypr Česko Dánsko

K dispozici 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
Španelsko ŠvédskoK dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000032287>