

CEVAC IBD L, liofilizat

Autoriseret

- Infectious bursal disease virus, strain Winterfield 2512 (intermediate plus), Live

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

CEVAC IBD L, liofilizat

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Høns

Administrationsvej:

Anvendelse i drikkevand

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

2.00 log 10 50% embryo infective dose / 10.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Lyofilisat til anvendelse i drikkevand

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Anvendelse i drikkevand:

-

Høns

- Meat and offal. 0 dag
- Egg. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI01AD09

Udleveringsbestemmelse:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Ceva Sante Animale

Dato for markedsføringstilladelse:

15/01/2002

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Ansvarlig myndighed:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

130012

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

4/09/2025

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.