

Vectormune ND (--) Suspension and solvent for suspension for injection

Autorisiert

- Turkey herpesvirus, strain rHVT/ND (cell-associated), expressing fusion protein gene of Newcastle disease virus (strain D-26), Live

Product identification

Name des Arzneimittels:

Vectormune ND (--) Suspension and solvent for suspension for injection

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Huhn

Verfügbar nur in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Art der Anwendung:

in das Ei

subkutane Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

Presentation_strength:min 2500-max 8000 PFU Reference:HSE Index:0

Darreichungsform:

Suspension und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

Withdrawal period by route of administration:

in das Ei:

•

Huhn

- Not applicable. 0 Tag Zero days

•

Chicken (embryonated eggs)

- Not applicable. 0 Tag Zero days

subkutane Anwendung:

•

Huhn

- Not applicable. 0 Tag Zero days

•

Chicken (embryonated eggs)

- Not applicable. 0 Tag Zero days

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI01AD

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Österreich , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Zypern , Tschechische Republik

, Dänemark , Estland , Finnland , Frankreich , Deutschland , Griechenland , Ungarn , Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta , Niederlande , Norwegen , Polen , Portugal , Rumaenien , Slowakei , Slowenien , Spanien , Schweden ,

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Ceva-Phylaxia Co. Ltd

Marketing authorisation date:

8/09/2015

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

CEVA-Phylaxia Zrt.

Zuständige Behörde:

European Commission

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

20/07/2020

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

Documents

Combined File of all Documents

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 9/10/2024

[Herunterladen](#)

ema-puar-vectormune-nd-v-3829-var-vra-0016-en.pdf

ema-puar-vectormune-nd-v-3829-var-ii-0007-en.pdf

ema-puar-vectormune-nd-v-3829-par-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000000093>