

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

Zugelassen

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Huhn

Art der Anwendung:

Flügelstichapplikation

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

Presentation_strength:min. 2.7 log10, max. 4.5 log10 Reference:Hse Index:0

Darreichungsform:

Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**Flügelstichapplikation:**

-

Huhn

- Not applicable. 0 Tag Zero days

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

QI01AD

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen 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 , Rumänien , Slowakei , Slowenien , Spanien , Schweden ,

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Ceva-Phylaxia Co. Ltd

Zulassungsdatum:

9/12/2020

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:

9/12/2020

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

Dokumente

Combined File of all Documents

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 9/04/2024

Herunterladen

ema-puar-v5482-vectormune-fp-ilt-en.pdf