

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

Autorizado

- Fowlpox virus, strain rFP-LT, expressing fusion protein gene and encapsidation protein gene of Infectious laryngotracheitis virus, Live
- Avian encephalomyelitis virus, strain Calnek 1143, Live

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

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

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Pollos

### **Vía de administración:**

Punción en la membrana del ala

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

Presentation\_strength:2.7 to 4.5 log<sub>10</sub> TCID<sub>50</sub> Reference:HSE Index:0

Disponible únicamente en [English](#)

Presentation\_strength:2.7 to 4.5 log<sub>10</sub> EID<sub>50</sub> Reference:HSE Index:1

---

**Forma farmacéutica:**

Liofilizado y disolvente para suspensión inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Punción en la membrana del ala:**

- 

**Pollos**

- Not applicable. 0 Día  
Zero days

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QI01AD

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Austria , Bélgica , Bulgaria , Croacia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estonia , Finlandia , Francia , Alemania , Grecia , Hungría , Islandia , Irlanda , Italia , Letonia , Liechtenstein , Lituania , Luxemburgo , Malta , Países Bajos , Noruega , Polonia , Portugal , Rumania; Rumanía , Eslovaquia , Eslovenia , España , Suecia ,

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

### **Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular de la autorización de comercialización:**

Ceva-Phylaxia Co. Ltd

---

### **Fecha de autorización de comercialización:**

24/04/2020

---

### **Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Ceva-Phylaxia Zrt.

---

### **Autoridad responsable:**

European Commission

---

### **Número de autorización:**

No se dispone de esta información para este medicamento.

---

### **Fecha de modificación del estado de la autorización:**

24/04/2020

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Español (PDF)

Publicado el: 7/01/2026

[Descargar](#)

ema-puar-vectormune-fp-ilt-ae-v-5077-par-en.pdf