

# CEVAC IBIRD LYOPHILISATE FOR OCULONASAL SUSPENSION/ USE IN DRINKING WATER FOR CHICKENS

Autorizado

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

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

CEVAC IBIRD LYOPHILISATE FOR OCULONASAL SUSPENSION/ USE IN DRINKING WATER FOR CHICKENS

### **Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Gallinas ponedoras  
Pollos de engorde

### **Vía de administración:**

Vía ocular  
Vía oral

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

2.80 log 10 50 % dosis infectiva embrión / 1.00 Dosis

---

### Forma farmacéutica:

Liofilizado para suspensión oculonasal y para administración en agua de bebida

---

### Tiempo de espera por vía de administración:

#### Vía oculonasal:

- 

#### Gallinas ponedoras

- All relevant tissues. 0 Día

- 

#### Pollos de engorde

- All relevant tissues. 0 Día

#### Vía oral:

- 

#### Gallinas ponedoras

- All relevant tissues. 0 Día

---

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

QI01AD07

---

### 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:

Dinamarca

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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 Sante Animale

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

30/09/2013

---

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

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd

---

**Autoridad responsable:**

Danish Medicines Agency

---

**Número de autorización:**

51056

---

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

30/09/2013

---

**Estado miembro de referencia:**

Francia

---

**Número de procedimiento:**

FR/V/0245/001

---

**Estados miembros afectados:**

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

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

---

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

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

eu-puar-frv0245001-mr-rpe774-en.pdf