

Cevac MD Rispens concentrate and solvent for suspension for injection for chickens

Volitatud

- Marek's disease virus, serotype 1, strain CVI-988 (Rispens, cell-associated), Live

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

Cevac MD Rispens concentrate and solvent for suspension for injection for chickens
Cevac MD Rispens πυκνό σκεύασμα και διαλύτης για ενέσιμο εναιώρημα για ορνίθια

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

kana

Manustamisviis:

Subkutaanne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)
5000.00 plaque forming unit / 1.00 annus

Ravimvorm:

Süstesuspensiooni kontsentraat ja lahusti

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:**Subkutaanne:**

-

kana

- liha ja söödavad koed. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QI01AD03

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Küpros

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Müügiloa kuupäev:

26/07/2020

Partii vabastamise tootmiskohad:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Vastutav asutus:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Müügiloa number:

CY00795V

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

26/07/2020

Viiteliikmesriik:

Hispaania

Müügiloomenetluse number:

ES/V/0312/001

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Belgia Bulgaaria Horvaatia Küpros Tšehhi Taani Eesti Soome
Prantsusmaa Saksamaa Kreeka Ungari Iirimaa Itaalia Läti Leedu Holland
Poola Portugal Rumeenia Slovakkia Sloveenia Rootsi
Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

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

Dokumendid

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi märgistus

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Combined File of all Documents

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.