

CEVAC TRANSMUNE lyophilisate for suspension for injection with solvent for chickens

Autorisé

- Infectious bursal disease virus, strain Winterfield 2512 (intermediate plus), Inactivated

Identification du produit

Dénomination du médicament:

CEVAC TRANSMUNE lyophilisate for suspension for injection with solvent for chickens

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Poulet (oeufs embryonnés)

Poulet

Voie d'administration:

In ovo

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

0.10 50% Protective Dose / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat pour suspension injectable

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI01AD09

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Allemagne

Disponible en:

Allemagne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Ceva Tiergesundheits GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

15/10/2010

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Autorité responsable:

Paul-Ehrlich-Institut

Numéro de l'autorisation:

PEI.V.11421.01.1

Date de modification du statut de l'autorisation:

8/02/2013

État membre de référence:

Hongrie

Numéro de procédure:

HU/V/0141/002

États membres concernés:

Bulgarie Chypre Tchéquie Estonie France Allemagne Grèce Irlande Italie
Lettonie Lituanie Pays-Bas Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie
Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.