

# 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:**

Roumanie

---

**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 Sante Animale Romania S.R.L.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

14/02/2008

---

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

Ceva-Phylaxia Zrt.

---

**Autorité responsable:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Numéro de l'autorisation:**

140227

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

31/08/2021

---

**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 évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Notice

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

Fichier combinant tous les documents

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