

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

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Poulet (poule pondeuse)
Poulet (poulet de chair)

Voie d'administration:

Voie oculonasale
Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

2.80 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat pour suspension oculonasale/administration dans l'eau de boisson

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie oculonasale:

•

Poulet (poule pondeuse

- Tous les tissus éligibles. 0 day

•

Poulet (poulet de chair)

- Tous les tissus éligibles. 0 day

Voie orale:

•

Poulet (poule pondeuse

- Tous les tissus éligibles. 0 day

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

QI01AD07

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Allemagne

Description des conditionnements:

Boîte de 1 flacon de 500 doses

Boîte de 20 flacons de 10 000 doses

Boîte de 20 flacons de 5000 doses

Boîte de 20 flacons de 2500 doses

Boîte de 20 flacons de 1000 doses

Boîte de 20 flacons de 500 doses
Boîte de 10 flacons de 10 000 doses
Boîte de 10 flacons de 5000 doses
Boîte de 10 flacons de 2500 doses
Boîte de 10 flacons de 1000 doses
Boîte de 10 flacons de 500 doses
Boîte de 1 flacon de 10 000 doses
Boîte de 1 flacon de 5000 doses
Boîte de 1 flacon de 2500 doses
Boîte de 1 flacon de 1000 doses

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Ceva Tiergesundheit GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

20/06/2013

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

Ceva-Phylaxia Zrt.

Autorité responsable:

Paul-Ehrlich-Institut

Numéro de l'autorisation:

PEI.V.11646.01.1

Date de modification du statut de l'autorisation:

18/05/2018

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:FR/V/0245/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie Danemark Estonie
Finlande Allemagne Grèce Hongrie Irlande Italie Lettonie Lituanie
Luxembourg Malte Pays-Bas Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie
Espagne Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

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

Documents

Fichier combinant tous les documents

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

Notice

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

Résumé des caractéristiques du produit

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