

CEVAC IBIRD LYOPHILISATE FOR SUSPENSION FOR CHICKENS

Autorisé

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

Product identification

Dénomination du médicament:

CEVAC IBIRD LYOPHILISATE FOR SUSPENSION FOR CHICKENS

Substance active:

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Poulet (poulet de chair)

Poulet (poule pondeuse)

Poulet (pour reproduction)

Voie d'administration:

Voie oculonasale

Voie orale

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en Anglais

2.80 log₁₀ 50% embryonic infective dose / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

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

Withdrawal period by route of administration:**Voie oculonasale:****• Poulet (poulet de chair)**

- Tous les tissus éligibles. 0 day

• Poulet (poule pondeuse)

- Tous les tissus éligibles. 0 day

• Poulet (pour reproduction)

- Tous les tissus éligibles. 0 day

Voie orale:**• Poulet (poule pondeuse)**

- Tous les tissus éligibles. 0 day

• Poulet (pour reproduction)

- Tous les tissus éligibles. 0 day

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

QI01AD07

Statut juridique de la production:

Disponible uniquement en [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Anglais](#) [Italian](#) [Portuguese](#)
[Norwegian](#)

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Malte

Description de l'emballage:

Boîte de 1 flacon de 1000 doses

Boîte de 1 flacon de 2500 doses

Boîte de 1 flacon de 5000 doses

Boîte de 1 flacon de 10 000 doses

Boîte de 10 flacons de 500 doses

Boîte de 10 flacons de 1000 doses

Boîte de 10 flacons de 2500 doses

Boîte de 10 flacons de 5000 doses

Boîte de 10 flacons de 10 000 doses

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

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Ceva Sante Animale

Marketing authorisation date:

26/06/2014

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.

Autorité responsable:

Ministry For Agriculture Fisheries And Animal Rights

Numéro de l'autorisation:

VMA 33

Date de modification du statut de l'autorisation:

26/06/2023

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)

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000032289>