

CEVAC TRANSMUNE lyophilisate for suspension for injection with solvent for chickens

Autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

CEVAC TRANSMUNE lyophilisate for suspension for injection with solvent for chickens

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Pollo (uova embrionate di pollo)
polli

Via di somministrazione:

In ovo
Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

0.10 dose protettiva al 50% / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Liofilizzato per sospensione iniettabile

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI01AD09

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Germania

Disponibile in:

Germania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di medicinale veterinario immunologico (Articolo 13d della Direttiva N° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Ceva Tiergesundheit GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

15/10/2010

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Autorità responsabile:

Paul-Ehrlich-Institut

Numero di autorizzazione:

PEI.V.11421.01.1

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

8/02/2013

Stato membro di riferimento:

Ungheria

Numero di procedura:

HU/V/0141/002

Stati membri interessati:

Bulgaria Cipro Repubblica Ceca Estonia Francia Germania Grecia Irlanda
Italia Lettonia Lituania Paesi Bassi Polonia Portogallo Romania Slovacchia
Slovenia Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.