

# Vectormune FP ILT + AE (--) Lyophilisate and solvent for suspension for injection

Autorizzato

- Fowlpox virus, strain rFP-LT, expressing fusion protein gene and encapsidation protein gene of Infectious laryngotracheitis virus, Live
- Avian encephalomyelitis virus, strain Calnek 1143, Live

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

Vectormune FP ILT + AE (--)  
Lyophilisate and solvent for suspension for injection

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

polli

### Via di somministrazione:

Puntura alare

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

Presentation\_strength:2.7 to 4.5 log<sub>10</sub> TCID<sub>50</sub> Reference:HSE Index:0

Disponibile solo in [English](#)

Presentation\_strength:2.7 to 4.5 log<sub>10</sub> EID<sub>50</sub> Reference:HSE Index:1

---

**Forma farmaceutica:**

Liofilizzato e solvente per sospensione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Puntura alare:**

- 

**polli**

- non applicabile. 0 giorno  
Zero days

---

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

QI01AD

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Austria , Belgio , Bulgaria , Croazia , Cipro , Repubblica Ceca , Danimarca , Estonia , Finlandia , Francia , Germania , Grecia , Ungheria , Islanda , Irlanda , Italia , Lettonia , Liechtenstein , Lituania , Lussemburgo , Malta , Paesi Bassi , Norvegia , Polonia , Portogallo , Romania , Slovacchia , Slovenia , Spagna , Svezia ,

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

---

**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](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa Nuova sostanza attiva (Articolo 12(3) della Direttiva N° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Ceva-Phylaxia Co. Ltd

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

24/04/2020

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Ceva-Phylaxia Zrt.

---

**Autorità responsabile:**

European Commission

---

**Numero di autorizzazione:**

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

24/04/2020

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Pubblicato il: 7/01/2026

Scaricamento