

Cevac MD HVT suspension and solvent for suspension for injection for chickens

Autorizzato

- Turkey herpesvirus, strain FC-126 (cell-associated), Live

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Cevac MD HVT suspension and solvent for suspension for injection 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](#)
8000.00 unità formanti placca / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Sospensione e solvente per sospensione iniettabile

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

-

Pollo (uova embrionate di pollo)

- uova. 0 giorno

Uso sottocutaneo:

-

polli

- carni e frattaglie. 0 giorno

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

QI01AD03

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Croazia

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:

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

3/05/2017

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Autorità responsabile:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Numero di autorizzazione:

UP/I-322-05/21-01/882

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

26/11/2021

Stato membro di riferimento:

Spagna

Numero di procedura:

ES/V/0264/001

Stati membri interessati:

Belgio Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia Francia
Germania Grecia Ungheria Irlanda Italia Lettonia Lituania Paesi Bassi
Polonia Portogallo Romania Slovacchia Slovenia

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.

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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.

eu-PUAR-esv0264001-dcp-cevac-md-hvt-suspension-and-solvent-for-suspension-for-injection-en.pdf