

File downloaded on 2026-06-16

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000017115>

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:

Irlanda

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:

2/12/2016

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Autorità responsabile:

Health Products Regulatory Authority

Numero di autorizzazione:

VPA10463/005/001

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

2/12/2016

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 (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

File combinato di tutti i documenti

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

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