

CEVAC IBIRD LYOPHILISATE FOR OCULONASAL SUSPENSION/ USE IN DRINKING WATER FOR CHICKENS

Autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

CEVAC IBIRD LYOPHILISATE FOR OCULONASAL SUSPENSION/ USE IN DRINKING WATER FOR CHICKENS

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Pollo (gallina ovaiola)

Pollo (pollo da carne)

Via di somministrazione:

Per uso oculonasale

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

2.80 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Liofilizzato per sospensione oculonasale/per uso in acqua da bere

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Per uso oculonasale:

-

Pollo (gallina ovaiola)

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

-

Pollo (pollo da carne)

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

Uso orale:

-

Pollo (gallina ovaiola)

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

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

QI01AD07

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Svezia

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](#)
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 Sante Animale

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

13/05/2024

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Autorità responsabile:

Swedish Medical Products Agency

Numero di autorizzazione:

65060

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

13/05/2024

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0245/001

Stati membri interessati:

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

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-frv0245001-mr-rpe774-en.pdf