

CEVAC IBIRD LYOPHILISATE FOR SUSPENSION FOR CHICKENS

Autorisert

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

Product identification

Legemidlets navn:

CEVAC IBIRD LYOPHILISATE FOR SUSPENSION FOR CHICKENS

Cevac IBird liofilizāts suspensijas pagatavošanai vistām

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

broiler

eggleggende høne

avlsskilling

Administrering:

Okulonasal bruk

Oral bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

2.80 log 10 50% embryo infeksjons dose / 1.00 Dose

Legemiddelform:

Lyofilisat til okulonasalsuspensjon/bruk i drikkevann

Withdrawal period by route of administration:**Okulonasal bruk:**

- **broiler**

- Alt relevant vev. 0 dag

- **eggleggende høne**

- Alt relevant vev. 0 dag

- **avlsskylling**

- Alt relevant vev. 0 dag

Oral bruk:

- **eggleggende høne**

- Alt relevant vev. 0 dag

- **avlsskylling**

- Alt relevant vev. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI01AD07

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

LV

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [Latvian](#)

Tilgjengelig bare i [Latvian](#)

Tilgjengelig bare i [Latvian](#)

Tilgjengelig bare i [Latvian](#)

Tilgjengelig bare i [Latvian](#)

Tilgjengelig bare i [Latvian](#)

Tilgjengelig bare i [Latvian](#)
Tilgjengelig bare i [Latvian](#)
Tilgjengelig bare i [Latvian](#)
Tilgjengelig bare i [Latvian](#)
Tilgjengelig bare i [Latvian](#)
Tilgjengelig bare i [Latvian](#)
Tilgjengelig bare i [Latvian](#)
Tilgjengelig bare i [Latvian](#)
Tilgjengelig bare i [Latvian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Marketing authorisation date:

3/10/2013

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.

Ansvarlig myndighet:

Food And Veterinary Service

Godkjenningsnummer:

V/DCP/13/0031

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

3/10/2013

Referanse medlemsstat:

FR

Prosedyrenummer:

FR/V/0245/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE BG HR Kypros CZ DK EE FI DE EL HU Irland IT LV LT LU MT
NL PL PT RO SI SI ES SE

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

Documents

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000032287>