

# CEVAC TRANSMUNE lyophilisate for suspension for injection with solvent for chickens

Toegelaten

- Infectious bursal disease virus, strain Winterfield 2512 (intermediate plus), Inactivated

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

CEVAC TRANSMUNE lyophilisate for suspension for injection with solvent for chickens

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

### **Doeldiersoort(en):**

Geëmbryoneerde kippeneieren  
Kip

### **Toedieningsweg:**

In-ovo  
Subcutaan gebruik

## Productgegevens

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

0.10 50% Protective Dose / 1.00 Dose

---

**Farmaceutische vorm:**

Lyofilisaat voor suspensie voor injectie

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QI01AD09

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Duitsland

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Ceva Tiergesundheit GmbH

---

**Handelsvergunningdatum:**

15/10/2010

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Vergunningsnummer:**

PEI.V.11421.01.1

---

**Datum toelatingswijziging:**

8/02/2013

---

**Rapporterende lidstaat:**

Hongarije

---

**Procedurenummer:**

HU/V/0141/002

---

**Betrokken lidstaten:**

Bulgarije Cyprus Tsjechië Estland Frankrijk Duitsland Griekenland Ierland Italië Letland Litouwen Nederland Polen Portugal Roemenië Slowakije Slovenië Spanje

Alleen beschikbaar in Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands Norwegian

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.