

# Cevac IBird lyofilisaat voor suspensie voor kippen

Geautoriseerd

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

## Product identification

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

CEVAC IBIRD LYOPHILISATE FOR SUSPENSION FOR CHICKENS

Cevac IBird lyofilisaat voor suspensie voor kippen

---

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

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

Vleeskuikens

Leghennen

Fokkippen

---

### **Toedieningsweg:**

Oculonasaal gebruik

Oraal gebruik

---

## Product details

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

Alleen beschikbaar in [English](#)

2.80 log<sub>10</sub> 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

---

**Farmaceutische vorm:**

Lyofilisaat voor suspensie voor oculonasaal gebruik/voor gebruik in drinkwater

---

**Withdrawal period by route of administration:****Oculonasaal gebruik:****• Vleeskuikens**

- All relevant tissues. 0 day

**• Leghennen**

- All relevant tissues. 0 day

**• Fokkippen**

- All relevant tissues. 0 day

**Oraal gebruik:****• Leghennen**

- All relevant tissues. 0 day

**• Fokkippen**

- All relevant tissues. 0 day

---

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

:

QI01AD07

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status toelating:**

Valid

---

**Authorised in:**

Nederland

---

**Package description:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

## Additional information

### **Entitlement type:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Rechtsgrondslag productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Handelsvergunninghouder:**

CEVA Sante Animale B.V.

---

### **Marketing authorisation date:**

8/07/2013

---

### **Productielocaties partijvrijgifte:**

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.

---

### **Verantwoordelijke instantie:**

Medicines Evaluation Board

---

### **Toelatingsnummer:**

REG NL 112240

---

### **Wijzigingsdatum status toelating:**

15/06/2022

---

**Rapporterende lidstaat:**

Frankrijk

---

**Procedurenummer:**

FR/V/0245/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Bulgarije Kroatië Cyprus Tsjechië Denemarken Estland  
Finland Duitsland Griekenland Hongarije Ierland Italië Letland Litouwen  
Luxemburg Malta Nederland Polen Portugal Roemenië Slowakije Slovenië  
Spanje Zweden

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000032308>