

CEVAC IBIRD LYOPHILISATE FOR SUSPENSION FOR CHICKENS

Autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

CEVAC IBIRD LYOPHILISATE FOR SUSPENSION FOR CHICKENS

Cevac IBird liofilizāts suspensijas pagatavošanai vistām

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

broiler

eggleggende høne

avlsskylling

Administrasjonsvei:

Okulonasal bruk

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)

2.80 log 10 50% embryo infeksjons dose / 1.00 Dose

Legemiddelform:

Lyofilisat til okulonasalsuspensjon/bruk i drikkevann

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**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

Juridisk status for forsyning :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

LV

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Latvian](#)

Bare tilgjengelig i [Latvian](#)

Bare tilgjengelig i [Latvian](#)

Bare tilgjengelig i [Latvian](#)

Bare tilgjengelig i [Latvian](#)

Bare tilgjengelig i [Latvian](#)

Bare tilgjengelig i [Latvian](#)

Bare tilgjengelig i [Latvian](#)

Bare tilgjengelig i [Latvian](#)

Bare tilgjengelig i [Latvian](#)

Bare tilgjengelig i [Latvian](#)

Bare tilgjengelig i [Latvian](#)

Bare tilgjengelig i [Latvian](#)

Bare tilgjengelig i [Latvian](#)

Bare tilgjengelig i [Latvian](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

3/10/2013

Tilvirker for batchfrigivelse:

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd

Ansvarlig myndighet:

Food And Veterinary Service

Godkjenningsnummer:

V/DCP/13/0031

Status for endring av 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

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

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

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