

# Cevac Transmune Lyophilisate for Suspension for Injection with Solvent for Chickens

Autorizado

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

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

Cevac Transmune Lyophilisate for Suspension for Injection with Solvent for Chickens

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [estónio](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)  
Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### **Via de administração:**

Via transcoriónica

Via subcutânea

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)  
0.10 50% da dose protetora / 1.00 Dose

---

### **Forma farmacêutica:**

Liofilizado para suspensão injetável

---

### **Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QI01AD09

---

### **Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### **Estado da autorização:**

Autorizado

---

### **Autorizado em:**

Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

### **Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)  
Disponível apenas em [inglês](#)  
Disponível apenas em [inglês](#)  
Disponível apenas em [inglês](#)  
Disponível apenas em [inglês](#)  
Disponível apenas em [inglês](#)  
Disponível apenas em [inglês](#)  
Disponível apenas em [inglês](#)  
Disponível apenas em [inglês](#)  
Disponível apenas em [inglês](#)  
Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

### **Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Ceva Sante Animale

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

20/10/2006

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

CEVA-Phylaxia Zrt.

---

**Autoridade responsável:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Número da autorização:**

Vm 14966/3004

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

1/08/2024

---

**Estado-Membro de referência:**

Hungria

---

**Número de procedimento:**

HU/V/0141/002

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Bulgária Chipre República Checa Estónia França Alemanha Grécia Irlanda  
Itália Letónia Lituânia Países Baixos Polónia Portugal Roménia Eslováquia  
Eslovénia Espanha Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.