

CEVAC TRANSMUNE lyophilisate for suspension for injection with solvent for chickens

Godkänd

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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

CEVAC TRANSMUNE lyophilisate for suspension for injection with solvent for chickens

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Tamhöns (embryonerade ägg)
Tamhöns

Administreringsväg:

Injektion i ägg
Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

0.10 50% Protective Dose / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Frystorkat pulver till injektionsvätska, suspension

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI01AD09

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Tyskland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Ceva Tiergesundheit GmbH

Godkännandedatum:

15/10/2010

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Ansvarig myndighet:

Paul-Ehrlich-Institut

Godkännandenummer:

PEI.V.11421.01.1

Datum för ändring av godkännandestatus:

8/02/2013

Referensmedlemsstat:

Ungern

Procedurnummer:

HU/V/0141/002

Berörda medlemsstater:

Bulgarien Cypern Tjeckien Estland Frankrike Tyskland Grekland Irland
Italien Lettland Litauen Nederländerna Polen Portugal Rumänien Slovakien
Slovenien Spanien Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.