

Vectormune ND (--) Suspension and solvent for suspension for injection

Godkänd

- Turkey herpesvirus, strain rHVT/ND (cell-associated), expressing fusion protein gene of Newcastle disease virus (strain D-26), Live

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Vectormune ND (--) Suspension and solvent for suspension for injection

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på engelska

Djurslag:

Tamhöns

Tamhöns (embryonerade ägg)

Administreringsväg:

Injektion i ägg

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska

Presentation_strength:min 2500-max 8000 PFU Reference:HSE Index:0

Läkemedelsform:

Suspension och vätska till injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:

Injektion i ägg:

-

Tamhöns

- Not applicable. 0 dygn Zero days

-

Tamhöns (embryonerade ägg)

- Not applicable. 0 dygn Zero days

Subkutan användning:

-

Tamhöns

- Not applicable. 0 dygn Zero days

-

Tamhöns (embryonerade ägg)

- Not applicable. 0 dygn Zero days

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI01AD

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Österrike , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Cypern , Tjeckien , Danmark , Estland , Finland , Frankrike , Tyskland , Grekland , Ungern , Island , Irland , Italien , Lettland ,

Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta , Nederländerna , Norge , Polen , Portugal , Rumänien , Slovakien , Slovenien , Spanien , Sverige , Storbritannien (Nordirland)

Förpackningsbeskrivning:

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](#) [litauiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Ceva-Phylaxia Co. Ltd

Godkännandedatum:

8/09/2015

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Ansvarig myndighet:

European Commission

Godkännandenummer:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Datum för ändring av godkännandestatus:

20/07/2020

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

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

svenska (PDF)

Publicerad på: 13/06/2025

Ladda ner

ema-puar-vectormune-nd-v-3829-var-vra-0016-en.pdf

ema-puar-vectormune-nd-v-3829-var-ii-0007-en.pdf

ema-puar-vectormune-nd-v-3829-par-en.pdf