

File downloaded on 2026-06-30

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000032282>

CEVAC IBIRD LYOPHILISATE FOR OCULONASAL SUSPENSION/ USE IN DRINKING WATER FOR CHICKENS

Godkänd

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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

CEVAC IBIRD LYOPHILISATE FOR OCULONASAL SUSPENSION/ USE IN DRINKING WATER FOR CHICKENS

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Tamhöns (värphöns)

Tamhöns (slaktkyckling)

Administreringsväg:

Okulonasal användning

Oral användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

2.80 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Frystorkat pulver till okulonasal suspension/för användning i dricksvatten

Karenstid per administreringsväg:

Okulonasal användning:

-

Tamhöns (värphöns)

- All relevant tissues. 0 dygn

-

Tamhöns (slaktkyckling)

- All relevant tissues. 0 dygn

Oral användning:

-

Tamhöns (värphöns)

- All relevant tissues. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI01AD07

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Danmark

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

Innehavare av godkännande för försäljning:

Ceva Sante Animale

Godkännandedatum:

30/09/2013

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Ansvarig myndighet:

Danish Medicines Agency

Godkännandenummer:

51056

Datum för ändring av godkännandestatus:

30/09/2013

Referensmedlemsstat:

Frankrike

Procedurnummer:FR/V/0245/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Bulgarien Kroatien Cypern Tjeckien Danmark Estland
Finland Tyskland Grekland Ungern Irland Italien Lettland Litauen
Luxemburg Malta Nederländerna Polen Portugal Rumänien Slovakien
Slovenien Spanien Sverige 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.

eu-puar-frv0245001-mr-rpe774-en.pdf