

CEVAC IBIRD LYOPHILISATE FOR SUSPENSION FOR CHICKENS

Auktoriserad

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

Product identification

Läkemedlets namn:

CEVAC IBIRD liofilizat za suspenzijo za piščance
CEVAC IBIRD LYOPHILISATE FOR SUSPENSION FOR CHICKENS

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Tamhöns (slaktkyckling)
Tamhöns (värphöns)
Tamhöns (avelshöns)

Administreringsväg:

Okulonasal användning
Oral användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)
2.80 log₁₀ 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Frystorkat pulver till okulonasal suspension/för användning i dricksvatten

Withdrawal period by route of administration:**Okulonasal användning:****• Tamhöns (slaktkyckling)**

- All relevant tissues. 0 dygn

• Tamhöns (värphöns)

- All relevant tissues. 0 dygn

• Tamhöns (avelshöns)

- All relevant tissues. 0 dygn

Oral användning:**• Tamhöns (värphöns)**

- All relevant tissues. 0 dygn

• Tamhöns (avelshöns)

- All relevant tissues. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI01AD07

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Slovenien

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [Slovenian](#)

Finns tillgänglig endast på [Slovenian](#)

Finns tillgänglig endast på [Slovenian](#)

Finns tillgänglig endast på [Slovenian](#)

Finns tillgänglig endast på [Slovenian](#)

Finns tillgänglig endast på [Slovenian](#)

Finns tillgänglig endast på [Slovenian](#)

Finns tillgänglig endast på [Slovenian](#)
Finns tillgänglig endast på [Slovenian](#)
Finns tillgänglig endast på [Slovenian](#)
Finns tillgänglig endast på [Slovenian](#)
Finns tillgänglig endast på [Slovenian](#)
Finns tillgänglig endast på [Slovenian](#)
Finns tillgänglig endast på [Slovenian](#)
Finns tillgänglig endast på [Slovenian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Ceva Sante Animale

Marketing authorisation date:

18/09/2013

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.

Ansvarig myndighet:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Godkännandenummer:

DC/V/0442/001

Datum för ändring av godkännandestatus:

18/09/2013

Referensmedlemsstat:

Frankrike

Förfarandenummer:

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)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Produktresumé

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

Bipacksedel

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

Märkningstext

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000032293>