

Cevac Meta L

Autorisiert

- Turkey rhinotracheitis virus, strain CRR126, Live

Product identification

Name des Arzneimittels:

Cevac Meta L

Cevac Meta L lyophilisat til okulonasal suspension

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Huhn

Art der Anwendung:

Anwendung am Auge

zum Vernebeln

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

2.50 unit(s) / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension

Withdrawal period by route of administration:

Anwendung am Auge:

• **Huhn**

- Alle Zielgewebe. 0 day

zum Vernebeln:

• **Huhn**

- Alle Zielgewebe. 0 day

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI01AD01

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Dänemark

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Marketing authorisation date:

7/09/2016

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.

Zuständige Behörde:

Danish Medicines Agency

Zulassungsnummer:

56398

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

7/09/2016

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0200/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik

Dänemark Estland Finnland Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn
Irland Italien Lettland Litauen Polen Portugal Rumaenien Slowakei
Slowenien Spanien Schweden

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000034827>