

## CEVAC MASS L

Zugelassen

- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain B-48, Live

### Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

CEVAC MASS L lyophilisate for ocularnasal suspension for chickens  
CEVAC MASS L

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

**Zieltierarten:**

Huhn, zur Fleischproduktion

**Art der Anwendung:**

zum Vernebeln

### Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)  
4.30 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

**Darreichungsform:**

Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension zur ocularnasalen Anwendung

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

QI01AD07

---

**Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Deutschland

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Ceva Tiergesundheit GmbH

---

**Zulassungsdatum:**

4/04/2016

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

CEVA-Phylaxia Zrt.

---

**Zuständige Behörde:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Zulassungsnummer:**

PEI.V.11823.01.1

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

2/03/2021

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Ungarn

---

**Verfahrensnummer:**

HU/V/0125/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik  
Dänemark Estland Finnland Frankreich Deutschland Griechenland Irland  
Italien Lettland Litauen Niederlande Polen Portugal Rumänien Slowakei  
Slowenien Spanien Schweden

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Combined File of all Documents

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