

# Cevac Mass L

Autorisé

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

## Product identification

### Dénomination du médicament:

Cevac Mass L

CEVAC MASS L лиофилизат за окулоназална суспензия за пилета

### Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Poulet (poulet de chair)

### Voie d'administration:

Administration par nébulisation

## Product details

### Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

4.30 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

### Forme pharmaceutique:

Lyophilisat pour suspension oculonasale

### Withdrawal period by route of administration:

Administration par nébulisation:

## • Poulet (poulet de chair)

---

### **Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QI01AD07

---

### **Statut juridique de la production:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

### **Statut de l'autorisation:**

Valide

---

### **Authorised in:**

Bulgarie

---

### **Description de l'emballage:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Additional information

### **Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

### **Base juridique de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Ceva Animal Health Bulgaria EOOD

---

### **Marketing authorisation date:**

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

---

**Sites de fabrication pour la libération des lots:**

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.

---

**Autorité responsable:**

Bulgarian Agency For Food Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

0022-2639

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

14/02/2021

---

**État membre de référence:**

Hongrie

---

**Numéro de procédure:**

HU/V/0125/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie Danemark Estonie  
Finlande France Allemagne Grèce Irlande Italie Lettonie Lituanie Pays-Bas  
Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne Suède  
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

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

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

bg-L\_CEVAAC MASS L\_R\_ 0022-2639.pdf

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000040927>