

# CEVAC MASS L lyophilisate for ocular nasal suspension for chickens

Autorizzato

- Infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain B-48, Live

## Identificazione del prodotto

**Denominazione del medicinale:**

CEVAC MASS L lyophilisate for ocular nasal suspension for chickens

---

**Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

**Specie di destinazione:**

Pollo (pollo da carne)

---

**Via di somministrazione:**

Nebulizzazione

---

## Informazioni sul prodotto

**Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

4.30 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

---

**Forma farmaceutica:**

Liofilizzato per sospensione oculonasale

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**  
QI01AD07

---

**Stato legale della fornitura:**  
Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**  
Autorizzato

---

**Autorizzato in:**  
Danimarca

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)  
Disponibile solo in [English](#)  
Disponibile solo in [English](#)  
Disponibile solo in [English](#)  
Disponibile solo in [English](#)  
Disponibile solo in [English](#)  
Disponibile solo in [English](#)  
Disponibile solo in [English](#)  
Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**  
Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**  
Applicazione di medicinale veterinario immunologico (Articolo 13d della Direttiva N° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**  
Ceva-Phylaxia Zrt.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**  
28/06/2016

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Ceva-Phylaxia Zrt.

---

**Autorità responsabile:**

Danish Medicines Agency

---

**Numero di autorizzazione:**

56876

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

28/06/2016

---

**Stato membro di riferimento:**

Ungheria

---

**Numero di procedura:**

HU/V/0125/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia

Finlandia Francia Germania Grecia Irlanda Italia Lettonia Lituania

Paesi Bassi Polonia Portogallo Romania Slovacchia Slovenia Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

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

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.