

Cevac Meta L

Niet gemachtigd

- Turkey rhinotracheitis virus, strain CRR126, Live

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Cevac Meta L

Cevac Meta L лиофилизат за очно-назална суспензия за пилета

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Kip

Toedieningsweg:

Oculair gebruik

Toediening door verneveling

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

2.50 unit(s) / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Lyofilisaat voor suspensie

Withdrawal period by route of administration:

Oculair gebruik:

- **Kip**

- All relevant tissues. 0 day

Toediening door verneveling:

- **Kip**

- All relevant tissues. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI01AD01

Afleverstatus:

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

Status toelating:

Surrendered

Authorised in:

Bulgarije

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Ceva Animal Health Bulgaria EOOD

Marketing authorisation date:

9/08/2016

Productielocaties partijvrijgifte:

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.

Verantwoordelijke instantie:

Bulgarian Agency For Food Safety

Toelatingsnummer:

0022-2673

Wijzigingsdatum status toelating:

28/11/2023

Rapporterende lidstaat:

Nederland

Procedurenummer:

NL/V/0200/001

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

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Package Leaflet and Labelling

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000034825>