

# CEVAC MASS L lyophilisate for ocular nasal suspension for chickens

Toegelaten

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

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

CEVAC MASS L lyophilisate for ocular nasal suspension for chickens

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Vleeskuikens

---

**Toedieningsweg:**

Toediening door verneveling

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

4.30 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

---

**Farmaceutische vorm:**

Lyofilisaat voor suspensie voor oculonasaal gebruik

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QI01AD07

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Duitsland

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Ceva Tiergesundheit GmbH

---

**Handelsvergunningsdatum:**

4/04/2016

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Ceva-Phylaxia Zrt.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Vergunningsnummer:**

PEI.V.11823.01.1

---

**Datum toelatingswijziging:**

2/03/2021

---

**Rapporterende lidstaat:**

Hongarije

---

**Procedurenummer:**

HU/V/0125/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Bulgarije Kroatië Cyprus Tsjechië Denemarken Estland  
Finland Frankrijk Duitsland Griekenland Ierland Italië Letland Litouwen  
Nederland Polen Portugal Roemenië Slowakije Slovenië Spanje Zweden  
Alleen beschikbaar in Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands  
Norwegian

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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

Combined File of all Documents

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