

CEVAC FP L vakcina A.U.V.

Geautoriseerd

- Fowlpox virus, strain Cutter, Live

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

CEVAC FP L vakcina A.U.V.

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Hennen

Toedieningsweg:

Toediening in de vleugel

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

2.70 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 unit(s)/dose

Farmaceutische vorm:

Lyofilisaat voor suspensie voor injectie

Withdrawal period by route of administration:**Toediening in de vleugel:**

- **Hennen**

- Meat and offal. 21 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI01AD12

Afleverstatus:

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

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Hongarije

Package description:

Alleen beschikbaar in [Hungarian](#)

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-Phylaxia Zrt.

Marketing authorisation date:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Productielocaties partijvrijgifte:

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.

Verantwoordelijke instantie:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Toelatingsnummer:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Wijzigingsdatum status toelating:

11/03/1973

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085448>