

Cevac Meta L

Auktoriserad

- Turkey rhinotracheitis virus, strain CRR126, Live

Product identification

Läkemedlets namn:

Cevac Meta L

Cevac Meta L lyofilisat til okulonasal suspension

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Tamhöns

Administreringsväg:

Okulär användning

Massbehandling via nebulisering

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

2.50 unit(s) / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Frysorkat pulver för suspension

Withdrawal period by route of administration:

Okulär användning:

- **Tamhöns**

- All relevant tissues. 0 dygn

Massbehandling via nebulisering:

- **Tamhöns**

- All relevant tissues. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI01AD01

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Danmark

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Marketing authorisation date:

7/09/2016

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.

Ansvarig myndighet:

Danish Medicines Agency

Godkännandenummer:

56398

Datum för ändring av godkännandestatus:

7/09/2016

Referensmedlemsstat:

Nederländerna

Förfarandenummer:

NL/V/0200/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Bulgarien Kroatien Cypern Tjeckien Danmark Estland
Finland Frankrike Tyskland Grekland Ungern Irland Italien Lettland Litauen
Polen Portugal Rumänien Slovakien Slovenien Spanien Sverige

Storbritannien (Nordirland)

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

Documents

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000034827>