

Cevac Meta L

Autorizado

- Turkey rhinotracheitis virus, strain CRR126, Live

Product identification

Nombre del medicamento:

Cevac Meta L

Cevac Meta L lyofilisaat voor oculonasale suspensie voor kippen

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos

Vía de administración:

Vía oftálmica

Nebulización

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

2.50 Unidad(es) / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Liofilizado para suspensión

Withdrawal period by route of administration:

Vía oftálmica:

• Pollos

- All relevant tissues. 0 Día

Nebulización:

• Pollos

- All relevant tissues. 0 Día

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QI01AD01

Régimen jurídico de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Países Bajos

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

CEVA Sante Animale B.V.

Marketing authorisation date:

23/09/2016

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.

Autoridad responsable:

Medicines Evaluation Board

Número de autorización:

REG NL 117803

Fecha del cambio de estado de la autorización:

19/01/2022

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0200/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria Croacia Chipre República Checa Dinamarca Estonia

Finlandia Francia Alemania Grecia Hungría Irlanda Italia Letonia Lituania
Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia España Suecia
Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000034822>