

CEVAC NEW L

Autorizado

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Live

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

CEVAC NEW L

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gallinas

Vía de administración:

Vía intraocular

Nebulización

Administración en agua de bebida

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

5.50 log 10 50 % dosis infectiva embrión/Dosis / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Liofilizado para solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía intraocular:**

-

Gallinas

- Meat and offal. 0 Día

- Egg. 0 Día

Nebulización:

-

Gallinas

- Meat and offal. 0 Día

- Egg. 0 Día

Administración en agua de bebida:

-

Gallinas

- Meat and offal. 0 Día

- Egg. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI01AD06

Condiciones de dispensación:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Rumania; Rumanía

Descripción del formato:

Disponible únicamente en Romanian

Disponible únicamente en Romanian

Disponible únicamente en Romanian

Disponibile únicamente en [Romanian](#)
Disponibile únicamente en [Romanian](#)
Disponibile únicamente en [Romanian](#)
Disponibile únicamente en [Romanian](#)
Disponibile únicamente en [Romanian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponibile únicamente en [English](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Ceva Sante Animale Romania S.R.L.

Fecha de autorización de comercialización:

10/04/2006

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Autoridad responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número de autorización:

150347

Fecha de modificación del estado de la autorización:

13/06/2024

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

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