

# Cevac Meta L lyophilisate for ocular suspension for chickens

Autorizado

- Turkey rhinotracheitis virus, strain CRR126, Live

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

Cevac Meta L lyophilisate for ocular suspension for chickens

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### **Via de administração:**

Uso oftálmico

Nebulização

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

3.80 50% da dose infecciosa de cultura de tecidos em base logarítmica (base 10) /  
1.00 Dose

---

**Forma farmacêutica:**

Liofilizado para suspensão oculonasal

---

**Intervalo de segurança por via de administração:**

**Uso oftálmico:**

- 

**Chicken**

- All relevant tissues. 0 dia

**Nebulização:**

- 

**Chicken**

- All relevant tissues. 0 dia

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QI01AD01

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Irlanda

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em [inglês](#)  
Disponível apenas em [inglês](#)  
Disponível apenas em [inglês](#)  
Disponível apenas em [inglês](#)  
Disponível apenas em [inglês](#)  
Disponível apenas em [inglês](#)  
Disponível apenas em [inglês](#)  
Disponível apenas em [inglês](#)  
Disponível apenas em [inglês](#)  
Disponível apenas em [inglês](#)  
Disponível apenas em [inglês](#)  
Disponível apenas em [inglês](#)  
Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

### **Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular da autorização de introdução no mercado:**

Ceva-Phylaxia Zrt.

---

### **Data de autorização de introdução no mercado:**

11/11/2016

---

### **Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Ceva-Phylaxia Zrt.

---

### **Autoridade responsável:**

Health Products Regulatory Authority

---

### **Número da autorização:**

VPA10463/003/001

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

11/11/2016

---

**Estado-Membro de referência:**

Países Baixos

---

**Número de procedimento:**

NL/V/0200/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Bulgária Croácia Chipre República Checa Dinamarca Estónia  
Finlândia França Alemanha Grécia Hungria Irlanda Itália Letónia Lituânia  
Polónia Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia Espanha Suécia  
Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)