

Cevac Meta L liofilizado para suspensão para futuras poedeiras

Autorizado

- Turkey rhinotracheitis virus, strain CRR126, Live

Product identification

Nome do medicamento:

Cevac Meta L

Cevac Meta L liofilizado para suspensão para futuras poedeiras

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Uso oftálmico

Nebulização

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

2.50 unit(s) / 1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Liofilizado para suspensão

Withdrawal period by route of administration:

Uso oftálmico:

• **Chicken**

- All relevant tissues. 0 dia

Nebulização:

• **Chicken**

- All relevant tissues. 0 dia

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QI01AD01

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Portugal

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Ceva Saude Animal Produtos Farmaceuticos E Imunologicos Lda.

Marketing authorisation date:

9/09/2016

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.

Autoridade responsável:

DGAV

Número da autorização:

933/01/16DIVPT

Data de alteração do estado de autorização:

9/09/2016

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

Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000034849>