

CEVAC NEW L

Autorizado

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Live

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

CEVAC NEW L

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

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

Via de administração:

Uso intraocular

Nebulização

Administração na água de bebida

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

5.50

dose infecciosa que causa infeção em 50% dos embriões em escala logarítmica (base 10)/dose

/ 1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Liofilizado para solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Uso intraocular:

•

Chicken (hen)

- Meat and offal. 0 dia

- Egg. 0 dia

Nebulização:

•

Chicken (hen)

- Meat and offal. 0 dia

- Egg. 0 dia

Administração na água de bebida:

•

Chicken (hen)

- Meat and offal. 0 dia

- Egg. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI01AD06

Classificação quanto à dispensa:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Roménia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [romeno](#)

Disponível apenas em [romeno](#)

Disponível apenas em [romeno](#)

Disponível apenas em [romeno](#)

Disponível apenas em [romeno](#)

Disponível apenas em [romeno](#)

Disponível apenas em [romeno](#)

Disponível apenas em [romeno](#)

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](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Ceva Sante Animale Romania S.R.L.

Data de autorização de introdução no mercado:

10/04/2006

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Autoridade responsável:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número da autorização:

150347

Data da alteração do estado de autorização:

13/06/2024

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.