

CEVAC LT L

Neautorizat

- Avian infectious laryngotracheitis virus, strain T-20, Live

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

CEVAC LT L

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Găină

Calea de administrare:

administrare oftalmică

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

2.60 log 10 doză infecțioasă embrionară 50% / 0.03 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Liofilizat pentru suspensie oculonazală

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

administrare oftalmică:

-

Găină

- Carne și organe. 0 zi
- Ouă. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI01AD08

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

România

Descrierea ambalajului:

Cutie carton x 20 flacoane de sticla x 1000 doze vaccinale, sigilate cu dop de cauciuc si capac din plastic-aluminiu + 20 flacoane de diluat x 30 ml.

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Data autorizației de comercializare:

14/03/2005

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Autoritatea responsabilă:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numărul autorizației:

150248

Data modificării statusului autorizației:

6/10/2024

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului