

File downloaded on 2026-07-03

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000028576>

CEVAC NEW L

Autorizat

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Live

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

CEVAC NEW L

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Găină (femelă adultă)

Calea de administrare:

Administrare intraoculară

-

Administrare în apa de băut

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

5.50 log 10 doză infecțioasă embrionară 50%/doză / 1.00 Doză

Forma farmaceutică:

Liofilizat pentru soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intraoculară:

-

Găină (femelă adultă)

- Carne și organe. 0 zi

- Ou. 0 zi

-:

-

Găină (femelă adultă)

- Carne și organe. 0 zi

- Ou. 0 zi

Administrare în apa de băut:

-

Găină (femelă adultă)

- Carne și organe. 0 zi

- Ou. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI01AD06

Statusul legal privind eliberarea:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

România

Descrierea ambalajului:

Cutie carton x 1 flacon sticla x 50 doze

Cutie carton x 1 flacon sticla x 100 doze

Cutie carton x 1 flacon sticla x 200 doze

Cutie carton x 1 flacon sticla x 500 doze

Cutie carton x 1 flacon sticla x 1000 doze
Cutie carton x 1 flacon sticla x 2000 doze
Cutie carton x 1 flacon sticla x 2500 doze
Cutie carton x 1 flacon sticla x 5000 doze

Informații suplimentare

Tip de drept:

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

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Ceva Sante Animale Romania S.R.L.

Data autorizației de comercializare:

10/04/2006

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Autoritatea responsabilă:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numărul autorizației:

150347

Data modificării statusului autorizației:

13/06/2024

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

Documente

Combined File of all Documents