

# Cevac Meta L

Oprávnený

- Turkey rhinotracheitis virus, strain CRR126, Live

## Product identification

### Názov lieku:

Cevac Meta L

Cevac Meta L lyofilisat til okulonasal suspension

---

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

---

### Cieľové druhy:

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

---

### Cesta podania:

Podanie do oka

Použitie rozprašovaním

---

## Product details

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

2.50 unit(s) / 1.00 Dose

---

### Lieková forma:

Lyofilizát na suspenziu

---

**Withdrawal period by route of administration:****Podanie do oka:****• Chicken**

- All relevant tissues. 0 day

**Použitie rozprašovaním:****• Chicken**

- All relevant tissues. 0 day

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QI01AD01

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)  
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

**Stav registrácie:**

Valid

**Authorised in:**

Dánsko

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Additional information

### **Entitlement type:**

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Ceva-Phylaxia Zrt.

---

### **Marketing authorisation date:**

7/09/2016

---

### **Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.

---

### **Zodpovedný orgán:**

Danish Medicines Agency

---

### **Číslo registrácie:**

56398

---

### **Dátum zmeny stavu registrácie:**

7/09/2016

---

### **Referenčný členský štát:**

Holandsko

---

### **Číslo postupu:**

NL/V/0200/001

---

**Dotknuté členské štáty:**

Rakúsko Belgicko Bulharsko Chorvátsko Cyprus Česko Dánsko Estónsko  
Fínsko Francúzsko Nemecko Grécko Maďarsko Írsko Taliansko Lotyšsko  
Litva Poľsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko Španielsko Švédsko

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000034827>