

Nemovac Liofilizat do sporządzenia zawiesiny

Autorizado

- Turkey rhinotracheitis virus, strain PL21, Live

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Nemovac Liofilizat do sporządzenia zawiesiny

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gallinas

Vía de administración:

Vía inhalatoria

Administración en agua de bebida

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)

10000.00 Dosis infectiva 50% en cultivo celular / 1.00

Dosis infectiva 50% en cultivo celular

Forma farmacéutica:

Liofilizado para suspensión

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía inhalatoria:

•

Gallinas

- Meat and offal. 0 Día

- Eggs. 0 Día

Administración en agua de bebida:

•

Gallinas

- Eggs. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI01AD01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Polonia

Disponible en:

Polonia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Fecha de autorización de comercialización:

12/03/2001

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoridad responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Número de autorización:

1136

Fecha de modificación del estado de la autorización:

12/03/2001

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.