

NEMOVAC

Autorizado

- Turkey rhinotracheitis virus, strain PL21, Live

Product identification

Nombre del medicamento:

NEMOVAC

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos de engorde

Pollos reproductores

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Nebulización

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

2.30 log₁₀ dosis infectiva de cultivo celular 50 / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Liofilizado para suspensión oral

Withdrawal period by route of administration:

Administración en agua de bebida:

- **Pollos de engorde**
- **Pollos reproductores**

Nebulización:

- **Pollos reproductores**

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QI01AD01

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Bulgaria

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Marketing authorisation date:

15/04/2010

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoridad responsable:

Bulgarian Food Safety Authority

Número de autorización:

0022-2541

Fecha del cambio de estado de la autorización:

6/07/2020

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093091>