

# NEMOVAC LYOPHILISATE FOR OCULONASAL SUSPENSION/USE IN DRINKING WATER

Autorizado

- Turkey rhinotracheitis virus, strain PL21, Live

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

NEMOVAC LYOPHILISATE FOR OCULONASAL SUSPENSION/USE IN DRINKING WATER

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### **Via de administração:**

Via oral

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês

2.30 50% da dose infecciosa de cultura de tecidos em base logarítmica (base 10) /

1.00 Dose

---

### **Forma farmacêutica:**

Liofilizado para suspensão oculonasal ou para administração na água de bebida

---

### **Intervalo de segurança por via de administração:**

#### **Via oral:**

- 

#### **Chicken (layer hen)**

- All relevant tissues. 0 dia

- 

#### **Chicken (for reproduction)**

- All relevant tissues. 0 dia

- 

#### **Chicken (broiler)**

- All relevant tissues. 0 dia

---

### **Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QI01AD01

---

### **Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### **Estado da autorização:**

Autorizado

---

### **Autorizado em:**

França

---

### **Disponibilidade:**

França

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

16/10/2001

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Autoridade responsável:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Número da autorização:**

FR/V/5721646 5/2001

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

16/10/2011

---

**Estado-Membro de referência:**

França

---

**Número de procedimento:**

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Alemanha Grécia Irlanda Países Baixos Portugal Espanha  
Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet and Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

eu-puar-frv0353001-mr-rpe756-en.pdf