

Vectormune ND (--) Suspension and solvent for suspension for injection

Autorizado

- Turkey herpesvirus, strain rHVT/ND (cell-associated), expressing fusion protein gene of Newcastle disease virus (strain D-26), Live

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Vectormune ND (--) Suspension and solvent for suspension for injection

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](#) [estónio](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via transcoriónica

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Presentation_strength:min 2500-max 8000 PFU Reference:HSE Index:0

Forma farmacêutica:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [irlandês](#) [gaélico](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Polish](#) [romeno](#) [eslovaco](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Intervalo de segurança por via de administração:

Via transcoriónica:

-

Chicken

- Not applicable. 0 dia
Zero days

-

Chicken (embryonated eggs)

- Not applicable. 0 dia
Zero days

Via subcutânea:

-

Chicken

- Not applicable. 0 dia
Zero days

-

Chicken (embryonated eggs)

- Not applicable. 0 dia
Zero days

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI01AD

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Áustria , Bélgica , Bulgária , Croácia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estónia ,
Finlândia , França , Alemanha , Grécia , Hungria , Islândia , Irlanda , Itália , Letónia ,
Listenstaine , Lituânia , Luxemburgo , Malta , Países Baixos , Noruega , Polónia ,
Portugal , Roménia , Eslováquia , Eslovénia , Espanha , Suécia ,
Reino Unido (Irlanda do Norte)

Descrição da embalagem:

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 italiano letão lituano Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

Ceva-Phylaxia Co. Ltd

Data de autorização de introdução no mercado:

8/09/2015

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Autoridade responsável:

European Commission

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Data da alteração do estado de autorização:

20/07/2020

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

português (PDF)

Publicado em: 13/06/2025

[Descarregar](#)

ema-puar-vectormune-nd-v-3829-var-vra-0016-en.pdf

ema-puar-vectormune-nd-v-3829-var-ii-0007-en.pdf

ema-puar-vectormune-nd-v-3829-par-en.pdf