

# NEMOVAC lyofilizát na suspenziu pre kurčatá

Autorizado

- Turkey rhinotracheitis virus, strain PL21, Live

## Identificação do produto

**Nome do medicamento veterinário:**

NEMOVAC lyofilizát na suspenziu pre kurčatá

---

**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](#)

---

**Via de administração:**

Via oral

---

## Detalhes do medicamento veterinário

**Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

2.30

dose infecciosa que causa infecção em 50% das culturas em escala logarítmica (base 10)

/ 1.00 Dose

---

**Forma farmacêutica:**

Liofilizado para administração na água de bebida

---

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

**Via oral:**

•

**Chicken**

- All relevant tissues. 0 dia  
zero days

---

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

QI01AD01

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Eslováquia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [eslovaco](#)

Disponível apenas em [eslovaco](#)

Disponível apenas em [eslovaco](#)

Disponível apenas em [eslovaco](#)

---

## 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](#)

---

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

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

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

11/10/2000

---

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

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Autoridade responsável:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Número da autorização:**

97/108/00-S

---

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

11/10/2000

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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

## Documentos

Combined File of all Documents

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