

# CRYOMAREX HVT Suspensão injectável

Autorizado

- Turkey herpesvirus, strain FC-126 (cell-associated), Live

## Identificação do produto

**Nome do medicamento veterinário:**

CRYOMAREX HVT Suspensão injectável

---

**Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

---

**Espécies-alvo:**

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

---

**Via de administração:**

Via intramuscular

Via subcutânea

---

## Detalhes do medicamento veterinário

**Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

1000.00 Unidade formadora de placa / 0.20 mililitro(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Suspensão injetável

---

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

- 

**Chicken (chick)**

- Meat and offal. 0 dia

**Via subcutânea:**

- 

**Chicken (chick)**

- Meat and offal. 0 dia

---

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

QI01AD03

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Portugal

---

**Descrição da embalagem:**

Um saco de diluente de 200 ml

Um saco de diluente de 2400 ml

Um saco de diluente de 1800 ml

Um saco de diluente de 1600 ml

Um saco de diluente de 1200 ml

Um saco de diluente de 1000 ml

Um saco de diluente de 800 ml

Um saco de diluente de 400 ml

1 ampola de 1000 doses de vacina congelada

---

## 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 Portugal Unipessoal Lda.

---

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

17/03/1986

---

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

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

---

**Autoridade responsável:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Número da autorização:**

377/90 DDV

---

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

1/06/2020

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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

## Documentos

Combined File of all Documents