

NEMOVAC liofilizat pentru suspensie pentru administrare oculonazală/ în apa de băut pentru găini

Разрешен

- Turkey rhinotracheitis virus, strain PL21, Live

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

NEMOVAC liofilizat pentru suspensie pentru administrare oculonazală/ în apa de băut pentru găini

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

бройлер

пиле за разплод

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Датски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)

[Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Румънски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Norwegian](#)

Начин на приложение:

Перорално приложение

Прилагане чрез небулизирание

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

2.30 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Лиофилизат за очно-назална суспензия/за прилагане във вода за пиене

Карентен срок по начин на приложение:

Перорално приложение:

-

бройлер

- Meat and offal. 0 day

-

пиле за разплод

- Meat and offal. 0 day

-

Chicken (pullet for egg production, future layer)

- Meat and offal. 0 day

- Eggs. 0 day

Прилагане чрез небулизиране:

-

бройлер

- Meat and offal. 0 day

-

Chicken (pullet for egg production, future layer)

- Meat and offal. 0 day

- Eggs. 0 day

-

пиле за разплод

- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI01AD01

Режим на отпускане:

Тази информация не е налична за този продукт.

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Литовски Холандски Португалски Румънски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Romania

Описание на опаковката:

Налично само в Румънски

Налично само в Румънски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски

Притежател на разрешение за търговия:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Дата на разрешение за търговия:

25/07/2006

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Отговорен орган:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Номер на разрешението за търговия:

120092

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

17/12/2025

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.