

# Nasym (--)- Lyophilisate and solvent for suspension for injection

Registrováno

- Bovine respiratory syncytial virus, strain Lym-56, Live

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

Nasym (--)- Lyophilisate and solvent for suspension for injection

### Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

### Cílové druhy:

Skot

### Cesta podání:

Intramuskulární podání

Nosní podání

## Údaje o přípravku

### Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

Presentation\_strength:  $\geq 10^{5.1}$  CCID<sub>50</sub> Reference: Ph. Eur. 1177 Index: 0

### Léková forma:

Tato informace není pro tento přípravek k dispozici.

---

### **Ochranná lhůta podle cesty podání:**

#### **Intramuskulární podání:**

- 

##### **Skot**

- Not applicable. 0 day Zero days

#### **Nosní podání:**

- 

##### **Skot**

- Not applicable. 0 day Zero days

---

### **Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):**

QI02AD04

---

### **Právní status výdeje:**

Na předpis

---

### **Stav registrace:**

Valid

---

### **Registrováno v:**

Rakousko , Belgie , Bulharsko , Chorvatsko , Kypr , Česko , Dánsko ,

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#)  
[Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

’ Finsko , Francie , Německo , Řecko , Maďarsko ,

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#)  
[Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

’ Írsko , Itálie , Lotyšsko , Lichtenštejnsko , Litva , Lucembursko , Malta , Nizozemsko ,  
Norsko , Polsko , Portugalsko , Rumunsko , Slovensko , Slovinsko , Španelsko , Švédsko ,

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Popis balení:**

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

---

## Doplňující informace

### **Typ oprávnění:**

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Právní základ registrace přípravku:**

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

### **Držitel rozhodnutí o registraci:**

Laboratorios Hipra, S.A.

---

### **Datum registrace:**

29/07/2019

---

### **Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

### **Příslušný orgán:**

European Commission

---

### **Registrační číslo:**

Tato informace není pro tento přípravek k dispozici.

---

### **Datum změny stavu registrace:**

18/08/2021

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

čeština (PDF)

Zveřejněno dne: 18/02/2026

Stážení

ema-puar-nasym-v-4897-par-en.pdf