

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

Zugelassen

- Turkey rhinotracheitis virus, strain PL21, Live

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

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

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

### **Zieltierarten:**

Huhn, zur Fleischproduktion

Huhn, zur Zucht

Verfügbar nur in [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [Norwegian](#)

### **Art der Anwendung:**

zum Einnehmen

zum Vernebeln

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

2.30 log<sub>10</sub> 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

---

### **Darreichungsform:**

Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension zur oculonasalen Anwendung/zum Eingeben über das Trinkwasser

---

### **Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

#### **zum Einnehmen:**

- 

#### **Huhn, zur Fleischproduktion**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- 

#### **Huhn, zur Zucht**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- 

#### **Chicken (pullet for egg production, future layer)**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Eier. 0 Tag

#### **zum Vernebeln:**

- 

#### **Huhn, zur Fleischproduktion**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- 

#### **Chicken (pullet for egg production, future layer)**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Eier. 0 Tag

-

## Huhn, zur Zucht

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

---

### Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI01AD01

---

### Abgaberegulung:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

---

### Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

---

### Zugelassen in:

Rumaenien

---

### Verfügbar in:

Rumaenien

---

### Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

---

## Zusätzliche Informationen

### Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

### Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch

---

### Zulassungsinhaber:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

### Zulassungsdatum:

25/07/2006

---

### Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Zuständige Behörde:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Zulassungsnummer:**

120092

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

17/12/2025

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.