

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

Zugelassen

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

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

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

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

### Zieltierarten:

Rind

### Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

nasale Anwendung

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

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

### Darreichungsform:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**intramuskuläre Anwendung:**

- 

**Rind**

- Not applicable. 0 Tag      Zero days

**nasale Anwendung:**

- 

**Rind**

- Not applicable. 0 Tag      Zero days

---

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

QI02AD04

---

**Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Österreich , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Zypern , Tschechische Republik ,  
Dänemark , Estland , Finnland , Frankreich , Deutschland , Griechenland , Ungarn ,  
Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta ,  
Niederlande , Norwegen , Polen , Portugal , Rumänien , Slowakei , Slowenien ,  
Spanien , Schweden ,

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Laboratorios Hipra, S.A.

---

**Zulassungsdatum:**

29/07/2019

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Zuständige Behörde:**

European Commission

---

**Zulassungsnummer:**

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

18/08/2021

---

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

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 18/02/2026

Herunterladen

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