

# NEMOVAC, liofilizat za suspenziju, za kokoši

Εγκεκριμένο

- Turkey rhinotracheitis virus, strain PL21, Live

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

NEMOVAC, liofilizat za suspenziju, za kokoši

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Ορνίθιο κρεοπαραγωγής  
Κοτόπουλο αναπαραγωγής  
Κοτόπουλο

### Οδός χορήγησης:

Από στόματος χρήση  
Οφθαλμορρινική ενστάλλαξη

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

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

**Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Λυοφιλοποιημένο υλικό για οφθαλμορρινικό εναιώρημα/ για χορήγηση με πόσιμο νερό

---

**Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:****Από στόματος χρήση:**

- 

**Ορνίθιο κρεοπαραγωγής**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- 

**Κοτόπουλο αναπαραγωγής**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Egg. 0 Ημέρα

**Οφθαλμορρινική ενστάλλαξη:**

- 

**Κοτόπουλο**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Egg. 0 Ημέρα

---

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QI01AD01

---

**Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Διαθέσιμο σε:**

Croatia

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Κροατικά  
Διατίθεται μόνο σε Κροατικά  
Διατίθεται μόνο σε Κροατικά  
Διατίθεται μόνο σε Κροατικά  
Διατίθεται μόνο σε Κροατικά  
Διατίθεται μόνο σε Κροατικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

### **Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### **Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά

---

### **Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

### **Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

11/03/2021

---

### **Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

### **Αρμόδια αρχή:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

### **Αριθμός έγκρισης:**

UP/I-322-05/21-01/194

---

### **Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

16/07/2024

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφο

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.