

NEMOVAC LYOPHILISATE FOR OCULONASAL SUSPENSION/USE IN DRINKING WATER

Autorizado

- Turkey rhinotracheitis virus, strain PL21, Live

Product identification

Nombre del medicamento:

NEMOVAC LYOPHILISATE FOR OCULONASAL SUSPENSION/USE IN DRINKING WATER
Nemovac

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gallinas ponedoras
Pollos reproductores
Pollos de engorde

Vía de administración:

Vía oral

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
2.30 log10 cultivo de tejidos dosis infectiva 50 / 1.00 Unidad(es)

Forma farmacéutica:

Liofilizado para suspensión oculonasal y para administración en agua de bebida

Withdrawal period by route of administration:**Vía oral:**

- **Gallinas ponedoras**

- All relevant tissues. 0 Día

- **Pollos reproductores**

- All relevant tissues. 0 Día

- **Pollos de engorde**

- All relevant tissues. 0 Día

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QI01AD01

Régimen jurídico de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Países Bajos

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Boehringer Ingelheim Animal Health Netherlands B.V.

Marketing authorisation date:

22/05/2008

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoridad responsable:

Medicines Evaluation Board

Número de autorización:

REG NL 101401

Fecha del cambio de estado de la autorización:

20/06/2022

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0353/001

Estados miembros afectados:

Austria Alemania Grecia Irlanda Países Bajos Portugal España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000040736>