

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

Autorizado

- Turkey rhinotracheitis virus, strain PL21, Live

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos de engorde

Pollos reproductores

Pollitas futuras ponedoras

Vía de administración:

Vía oral

Nebulización

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English

2.30 log₁₀ dosis infectiva de cultivo celular 50 / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Liofilizado para suspensión oculonasal y para administración en agua de bebida

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Pollos de engorde

- Meat and offal. 0 Día

-

Pollos reproductores

- Meat and offal. 0 Día

-

Pollitas futuras ponedoras

- Meat and offal. 0 Día

- Eggs. 0 Día

Nebulización:

-

Pollos de engorde

- Meat and offal. 0 Día

-

Pollitas futuras ponedoras

- Meat and offal. 0 Día

- Eggs. 0 Día

-

Pollos reproductores

- Meat and offal. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI01AD01

Condiciones de dispensación:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Rumania; Rumanía

Disponible en:

Rumania; Rumanía

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Fecha de autorización de comercialización:

25/07/2006

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoridad responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número de autorización:

120092

Fecha de modificación del estado de la autorización:

17/06/2026

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

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