

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

Autorisé

- Turkey rhinotracheitis virus, strain PL21, Live

## Identification du produit

### **Dénomination du médicament:**

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

### **Substance(s) active(s):**

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

### **Espèces cibles:**

Poulet (poulet de chair)

Poulet (pour reproduction)

Poulet (poulette pour la production d'œufs, future pondeuse)

### **Voie d'administration:**

Voie orale

Administration par nébulisation

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais

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

---

### **Forme pharmaceutique:**

Lyophilisat pour suspension oculonasale/administration dans l'eau de boisson

---

### **Temps d'attente par voie d'administration:**

#### **Voie orale:**

- 

#### **Poulet (poulet de chair)**

- Viande et abats. 0 day

- 

#### **Poulet (pour reproduction)**

- Viande et abats. 0 day

- 

#### **Poulet (poulette pour la production d'œufs, future pondeuse)**

- Viande et abats. 0 day

- Œufs. 0 day

#### **Administration par nébulisation:**

- 

#### **Poulet (poulet de chair)**

- Viande et abats. 0 day

- 

#### **Poulet (poulette pour la production d'œufs, future pondeuse)**

- Viande et abats. 0 day

- Œufs. 0 day

- 

#### **Poulet (pour reproduction)**

- Viande et abats. 0 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QI01AD01

---

**Conditions de délivrance:**

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Roumanie

---

**Disponible en:**

Roumanie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Romanian

Disponible uniquement en Romanian

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en Anglais

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

25/07/2006

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Autorité responsable:**

**Numéro de l'autorisation:**

120092

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

17/12/2025

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.