

NEMOVAC, liofilizat za suspenziju, za kokoši

Heimilað

- Turkey rhinotracheitis virus, strain PL21, Live

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

NEMOVAC, liofilizat za suspenziju, za kokoši

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hænsn (holdakjúklingur)

Hænsn (til undaneldis)

Hænsn

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Til notkunar í augu og nef

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

2.30 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Frostþurrkað duft fyrir dreifu í augu og nasir/til notkunar í drykkjarvatn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til inntöku:**

-

Hænsn (holdakjúklingur)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Hænsn (til undaneldis)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Egg. 0 dagar

Til notkunar í augu og nef:

-

Hænsn

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Egg. 0 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI01AD01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Króatía

Fáanlegt í:

Króatía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í króatíska

Aðeins fánlegt í [króatíska](#)
Aðeins fánlegt í [króatíska](#)
Aðeins fánlegt í [króatíska](#)
Aðeins fánlegt í [króatíska](#)
Aðeins fánlegt í [króatíska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [ítalska](#)

Markaðsleyfishafi:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Dagsetning markaðsleyfis:

11/03/2021

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Markaðsleyfisnúmer:

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

Dagsetning á breytingu stöðu:

16/07/2024

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.