

NEMOVAC, liofilizatas geriamajai suspensijai

Viðurkennt

- Turkey rhinotracheitis virus, strain PL21, Live

Product identification

Heiti lyfs:

NEMOVAC, liofilizatas geriamajai suspensijai

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Hænsn (holdakjúklingur)

Íkomuleið:

Til notkunar í drykkjarvatn

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)

199.53 cell culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Lyfjaform:

Frostpurrkað mixtúrduft, dreifa

Withdrawal period by route of administration:

Til notkunar í drykkjarvatn:

• **Hænsn (holdakjúklingur)**

ATC flokkun (dýralyf):

QI01AD01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Litáen

Áletrun:

Aðeins í boði í [Lithuanian](#)

Aðeins í boði í [Lithuanian](#)

Aðeins í boði í [Lithuanian](#)

Aðeins í boði í [Lithuanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Marketing authorisation date:

28/12/2000

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ábyrgt yfirvald:

SFVS

Markaðsleyfisnúmer:

LT/2/00/1215/001-004

Dagsetning leyfisbreytingar:

31/07/2011

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

Documents

RV1215.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100468>