

NEMOVAC, liofilizat za suspenziju, za kokoši

Autorizzato

- Turkey rhinotracheitis virus, strain PL21, Live

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

NEMOVAC, liofilizat za suspenziju, za kokoši

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Pollo (pollo da carne)

Pollo (pollo da riproduzione)

polli

Via di somministrazione:

Uso orale

Per uso oculonasale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

2.30 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Liofilizzato per sospensione oculonasale/per uso in acqua da bere

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Uso orale:**

-

Pollo (pollo da carne)

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Pollo (pollo da riproduzione)

- carni e frattaglie. 0 giorno

- uova. 0 giorno

Per uso oculonasale:

-

polli

- carni e frattaglie. 0 giorno

- uova. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI01AD01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Croazia

Disponibile in:

Croazia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Croatian

Disponibile solo in Croatian

Disponibile solo in [Croatian](#)
Disponibile solo in [Croatian](#)
Disponibile solo in [Croatian](#)
Disponibile solo in [Croatian](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

11/03/2021

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autorità responsabile:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Numero di autorizzazione:

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

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

16/07/2024

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.