

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

Atlautas

- Turkey rhinotracheitis virus, strain PL21, Live

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

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

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai English

Mērķsugas:

Vista (broileris)

Cālis (vaislas cālis)

Vista (jaunputns, nākamā dējēvista)

Lietošanas veids:

Iekšķīgai lietošanai

lietošanai ar izsmidzināšanu

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

2.30 log 10 šūnu kultūras infekciozā deva 50 / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceitiskā forma:

Liofilizāts okulonazālas suspensijas pagatavošanai vai lietošanai dzeramajā ūdenī

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:

Iekšķīgai lietošanai:

-

Vista (broileris)

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

-

Cālis (vaislas cālis)

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

-

Vista (jaunputns, nākamā dējēvista)

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

- Olas. 0 diena

lietošanai ar izsmidzināšanu:

-

Vista (broileris)

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

-

Vista (jaunputns, nākamā dējēvista)

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

- Olas. 0 diena

-

Cālis (vaislas cālis)

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QI01AD01

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Šī informācija par šīm zālēm nav pieejama.

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pieejams:

Romania

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [Romanian](#)

Pieejamas tikai [Romanian](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pieejamas tikai [English](#)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Tirdzniecības atļaujas datums:

25/07/2006

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Atbildīgā iestāde:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Atļaujas numurs:

120092

Atļaujas statusa maiņas datums:

17/06/2026

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Visu dokumentu apvienotais fails

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.