

NEMOVAC LYOPHILISATE FOR OCULONASAL SUSPENSION/USE IN DRINKING WATER

Toegelaten

- Turkey rhinotracheitis virus, strain PL21, Live

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

NEMOVAC LYOPHILISATE FOR OCULONASAL SUSPENSION/USE IN DRINKING WATER
Nemovac

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Leghennen
Fokkippen
Vleeskuikens

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

2.30 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Lyofilisaat voor suspensie voor oculonasaal gebruik/voor gebruik in drinkwater

Wachttijd per toedieningsweg:

Oraal gebruik:

-

Leghennen

- All relevant tissues. 0 day

-

Fokkippen

- All relevant tissues. 0 day

-

Vleeskuikens

- All relevant tissues. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI01AD01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Portugal

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Boehringer Ingelheim Animal Health Portugal Unipessoal Lda.

Handelsvergunningsdatum:

22/02/2000

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Verantwoordelijke instantie:

Directorate General For Food And Veterinary

Vergunningsnummer:

646/99 DGV

Datum toelatingswijziging:

18/08/2022

Rapporterende lidstaat:

Frankrijk

Procedurenummer:

FR/V/0353/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk Duitsland Griekenland Ierland Nederland Portugal Spanje

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.