

# NEMOVAC, lyofilizát pro přípravu orální suspenze, Lyofilizát pro orální suspenzi

Geautoriseerd

- Turkey rhinotracheitis virus, strain PL21, Live

## Product identification

### **Naam van het geneesmiddel:**

NEMOVAC, lyofilizát pro přípravu orální suspenze, Lyofilizát pro orální suspenzi

---

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

### **Doeldiersoort(en):**

Kip

---

### **Toedieningsweg:**

Alleen beschikbaar in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

## Product details

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [English](#)  
4.00 log<sub>10</sub> cell culture infective dose 50 / 1.00 Dose

---

### **Farmaceutische vorm:**

Lyofilisaat voor suspensie voor oraal gebruik

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**In drinking water use:**

• **Kip**

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QI01AD01

---

**Afleverstatus:**

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

---

**Status toelating:**

Valid

---

**Authorised in:**

Tsjechië

---

**Package description:**

Alleen beschikbaar in [Czech](#)

Alleen beschikbaar in [Czech](#)

Alleen beschikbaar in [Czech](#)

Alleen beschikbaar in [Czech](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrondslag productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Marketing authorisation date:**

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

---

**Productielocaties partijvrijgifte:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Verantwoordelijke instantie:**

USKVBL

---

**Toelatingsnummer:**

97/064/99-C

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**

11/09/2009

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Samenvatting van de productkenmerken

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

Bijsluiters

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

Etikettering

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000064701>