

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

Autorizat

- Turkey rhinotracheitis virus, strain PL21, Live

## Identificarea produsului

### **Denumirea medicamentului:**

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

### **Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

### **Specia țintă:**

Găină (broiler)

Găină (pentru reproducție)

Găină (puicuță pentru producția de ouă, viitoare ouătoare)

### **Calea de administrare:**

Administrare orală

-

## Detalii produs

### **Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în Engleză

2.30 log<sub>10</sub> doză infecțioasă pe culturi celulare 50 / 1.00 mililitru(i)

---

### **Forma farmaceutică:**

Liofilizat pentru suspensie pentru administrare oculonazală/în apa de băut

---

### **Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

#### **Administrare orală:**

- 

#### **Găină (broiler)**

- Carne și organe. 0 zi

- 

#### **Găină (pentru reproducție)**

- Carne și organe. 0 zi

- 

#### **Găină (puicuță pentru producția de ouă, viitoare ouătoare)**

- Carne și organe. 0 zi

- Ouă. 0 zi

-:

- 

#### **Găină (broiler)**

- Carne și organe. 0 zi

- 

#### **Găină (puicuță pentru producția de ouă, viitoare ouătoare)**

- Carne și organe. 0 zi

- Ouă. 0 zi

- 

#### **Găină (pentru reproducție)**

- Carne și organe. 0 zi

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QI01AD01

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

România

---

**Disponibil în:**

România

---

**Descrierea ambalajului:**

Cutie de plastic X 10 flacoane (de sticla de tip I) inchidese cu dop din butil elastomer si capsă de aluminiu X 5000 doze

Cutie de plastic X 10 flacoane (de sticla de tip I) inchidese cu dop din butil elastomer si capsă de aluminiu X 1000 doze

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Data autorizației de comercializare:**

25/07/2006

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Autoritatea responsabilă:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Numărul autorizației:**

120092

---

**Data modificării statusului autorizației:**

17/12/2025

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Combined File of all Documents