

File downloaded on 2026-06-14

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000040723>

NEMOVAC LYOPHILISATE FOR OCULONASAL SUSPENSION/USE IN DRINKING WATER

Godkänd

- Turkey rhinotracheitis virus, strain PL21, Live

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

NEMOVAC LYOPHILISATE FOR OCULONASAL SUSPENSION/USE IN DRINKING WATER

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Tamhöns (värphöns)

Tamhöns (avelshöns)

Tamhöns (slaktkyckling)

Administreringsväg:

Oral användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

2.30 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Frystorkat pulver till okulonasal suspension/för användning i dricksvatten

Karenstid per administreringsväg:**Oral användning:**

-

Tamhöns (värphöns)

- All relevant tissues. 0 dygn

-

Tamhöns (avelshöns)

- All relevant tissues. 0 dygn

-

Tamhöns (slaktkyckling)

- All relevant tissues. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI01AD01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Tyskland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Godkännandedatum:

27/05/2008

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarig myndighet:

Paul-Ehrlich-Institut

Godkännandenummer:

PEI.V.04331.01.1

Datum för ändring av godkännandestatus:

12/01/2010

Referensmedlemsstat:

Frankrike

Procedurnummer:

FR/V/0353/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Tyskland Grekland Irland Nederländerna Portugal Spanien
Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

eu-puar-frv0353001-mr-rpe756-en.pdf