

# 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  
Nemovac

### 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:**

Portugal

---

**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 Animal Health Portugal Unipessoal Lda.

---

**Godkännandedatum:**

22/02/2000

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Ansvarig myndighet:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Godkännandenummer:**

646/99 DGV

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

18/08/2022

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

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