

Nasym (--)- Lyophilisate and solvent for suspension for injection

Godkänd

- Bovine respiratory syncytial virus, strain Lym-56, Live

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Nasym (--)- Lyophilisate and solvent for suspension for injection

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Nasal användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Presentation_strength: $\geq 10^{5.1}$ CCID₅₀ Reference: Ph. Eur. 1177 Index: 0

Läkemedelsform:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Karenstid per administreringsväg:**Intramuskulär användning:**

-

Nöt

- Not applicable. 0 dygn Zero days

Nasal användning:

-

Nöt

- Not applicable. 0 dygn Zero days

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI02AD04

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Österrike , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Cypern , Tjeckien , Danmark , Estland , Finland , Frankrike , Tyskland , Grekland , Ungern , Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta , Nederländerna , Norge , Polen , Portugal , Rumänien , Slovakien , Slovenien , Spanien , Sverige , Storbritannien (Nordirland)

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](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

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

Innehavare av godkännande för försäljning:

Laboratorios Hipra, S.A.

Godkännandedatum:

29/07/2019

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Laboratorios Hipra, S.A.

Ansvarig myndighet:

European Commission

Godkännandenummer:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Datum för ändring av godkännandestatus:

18/08/2021

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

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

svenska (PDF)

Publicerad på: 18/02/2026

[Ladda ner](#)

ema-puar-nasym-v-4897-par-en.pdf