

File downloaded on 2026-06-09

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000043535>

# Nobilis Rhino CV

Разрешен

- Turkey rhinotracheitis virus, strain 11/94, Live

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Nobilis Rhino CV

### Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

кокошка носачка

пиле за разплод

бройлер

### Начин на приложение:

Назално приложение

Очно приложение

Прилагане чрез небулизиране

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

1.50 log<sub>10</sub> 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

### Фармацевтична форма:

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Назално приложение:**

•

**кокошка носачка**

- All relevant tissues. 0 day

•

**пиле за разплод**

- All relevant tissues. 0 day

•

**бройлер**

- All relevant tissues. 0 day

**Очно приложение:**

•

**кокошка носачка**

- All relevant tissues. 0 day

•

**пиле за разплод**

- All relevant tissues. 0 day

•

**бройлер**

- All relevant tissues. 0 day

**Прилагане чрез небулизиране:**

•

**кокошка носачка**

- All relevant tissues. 0 day

•

**пиле за разплод**

- All relevant tissues. 0 day

•

## бройлер

- All relevant tissues. 0 day

---

### Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI01AD01

---

### Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

### Статус на разрешението за търговия:

Valid

---

### Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

### Наличен в:

Ireland

---

### Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски



Intervet (Ireland) Limited

---

**Дата на разрешение за търговия:**

17/06/2005

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Intervet International B.V.

---

**Отговорен орган:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Номер на разрешението за търговия:**

VPA10996/190/001

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

17/06/2005

---

**Референтна държава членка:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Процедурен номер:**

FR/V/0151/001

---

**Засегната държава членка:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Гръцки Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Латвийски Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски  
Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Немски Естонски Английски Френски Италиански  
Холандски Португалски Словашки Финландски Шведски Исландски Norwegian



## Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.