

File downloaded on 2026-04-29

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000043541>

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 log₁₀ 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

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

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

10/01/2006

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet International B.V.

Отговорен орган:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Номер на разрешението за търговия:

2002-0035/2009

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

10/01/2006

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
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

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

Листовка

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

Данни върху опаковката

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

Combined File of all Documents

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