

NOBILIS RHINO CV

Registrováno

- Turkey rhinotracheitis virus, strain 11/94, Live

Identifikace přípravku

Název léčiva:

NOBILIS RHINO CV

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Kuře (nosnice)

Kuře (plemenné nosnice)

Kuře (brojleři)

Cesta podání:

Nosní podání

Oční podání

Podání rozprašováním

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

1.50 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Léková forma:

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Nosní podání:

-

Kuře (nosnice)

- All relevant tissues. 0 day

-

Kuře (plemenné nosnice)

- All relevant tissues. 0 day

-

Kuře (brojleři)

- All relevant tissues. 0 day

Oční podání:

-

Kuře (nosnice)

- All relevant tissues. 0 day

-

Kuře (plemenné nosnice)

- All relevant tissues. 0 day

-

Kuře (brojleři)

- All relevant tissues. 0 day

Podání rozprašováním:

-

Kuře (nosnice)

- All relevant tissues. 0 day

-

Kuře (plemenné nosnice)

- All relevant tissues. 0 day

-

Kuře (brojleři)

- All relevant tissues. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QI01AD01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Belgie

Dostupné v:

Belgie

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

13/06/2005

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Intervet International B.V.

Příslušný orgán:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Registrační číslo:

BE-V281041

Datum změny stavu registrace:

13/06/2005

Referenční členský stát:

Francie

Číslo procedury:

FR/V/0151/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Kypr Česko Dánsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Německo Řecko Maďarsko Irsko Lotyšsko Litva Lucembursko Nizozemsko

Polsko Portugalsko Slovensko Slovinsko Španelsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.